PCT

国 ^{森 事 務 局} 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C07D 209/08, 209/12, 401/06, 405/06, 409/06, A61K 31/40, 31/44

A1

(11) 国際公開番号

WO97/30030

(43) 国際公開日

1997年8月21日(21.08.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/00366

(22) 国際出願日

1997年2月13日(13.02.97)

(30) 優先権データ

特願平8/63665 特願平8/212961 1996年2月13日(13.02.96) 1996年7月9日(09.07.96)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 中外製薬株式会社

(CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP] 〒115 東京都北区浮間5丁目5番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

松岡宏治(MATSUOKA, Hiroharu)[JP/JP]

丸山紀昭(MARUYAMA, Noriaki)[JP/JP]

〒412 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地

中外製薬株式会社内 Shizuoka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 津国 肇(TSUKUNI, Hajime)

〒105 東京都港区虎ノ門1丁目22番12号

SVAX TSピル Tokyo, (JP)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: INDOLE DERIVATIVES

(54)発明の名称 インドール誘導体

(57) Abstract

Compounds represented by general formula (1) or hydrates thereof, which have a COX-2 inhibitory effect and are useful as drugs such as an antiinflammatory agent, wherein R^1 represents linear or branched $C_{1,7}$ alkyl, etc.; R^2 represents methanesulfonyl, etc.; and R^3 represents optionally substituted phenyl, etc.

(57) 要約

一般式(1)

$$\begin{array}{c}
R^2 \\
N \\
C=0
\end{array}$$
(1)

式中、 R^1 は炭素数 $1 \sim 7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基など、 R^2 はメタンスルホニル基など、 R^3 は置換基を有していてもよいフェニル基などを表わす。。

で示される化合物またはその水和物が開示され、この化合物は、COX-2阻害 作用を有し、抗炎症剤等の医薬として有用である。

情報として	の用途のみ			
p.c.アに示さいて公開される団幣出版をパンフレット第一首にPCT加盟国を固定するために使用されるコード				
トインンンリジナトインンフガイグガギギルファンフガイスター アドドインンンリジナトインンリジナトインンフガイグガギギハアアマリララー スペイラボギルーニリンイター アアオオアバルーニリンイター アアイター アアオオア・アアイター アアイター アアオオア・アアイター アアイター アイター	LSTUVと リレリルラモ・マケー リレリルラモ・マンイ バスニ サーア・オンイ バスニ サーア・オンイ MKマ MKマ MKマ MKマ MKマ MKマ MKマ MKマ MKマ MKマ	田田 UDEGIKNZDGJMRTAGSZNU UDEGIKNZDGJMRTAGSZNU ロスス・ナンタニーナーナージーウンロロネワヤージルルリクガロズィー ロスス・ナータトトトウウ米ウヴュー ロスス・ナータートトウク米ウヴュース・シススセスチトタトトトウク米ウヴュー アグェガヴヴガジーゴキクロニラン ベェゴ マージー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		

明 紐

インドール誘導体

技術分野

本発明は、抗炎症作用等を示し、医薬として有用な新規インドール誘導体に関するものである。

背景技術

現在、抗炎症剤として広く用いられている薬剤の大部分は、プロスタグランジンE2(PGE2)の生合成に関与するシクロオキシゲナーゼ(COX)阻害を作用機序とする非ステロイド抗炎症剤(NSAID)である。しかしながら、PGE2の合成活性は生体のあらゆる組織に存在して生体の恒常性を司っており、そこにNSAIDが投与されると様々な副作用が惹起される。たとえば、胃や腎臓においてはPGE2は、それらの臓器内の血流量を維持する作用があるが、NSAID投与により局所の血流量の維持が困難となり、胃障害や腎障害を引き起こす。

このような状況下において、COXのアイソザイムの存在が確認された。従来、認識されていたCOXと名称を区別するために、従来型をCOX-1、新たに発見されたアイソザイムをCOX-2と呼称することとなった。また、このCOX-2は、炎症時に誘導され、通常はほとんど発現しないことが明らかにされ、従来のNSAIDは両酵素を非特異的に阻害していたことも併せて明らかとなった。このことから、COX-2の阻害作用を有する化合物が、新たな抗炎症剤となりうる可能性が生じた。

現在、COX-1を阻害せず、COX-2のみを選択的に阻害するいくつかの 化合物が知られている(炎症と免疫、3(1)、29-36、1995、Bio organic & Med. Chem. Lett. 5 (8), 867-87

2, 1995等)。しかし、その作用はいずれも満足できるものではなく、より 優れたCOX-2阻害作用を示す薬剤が求められている。

本発明の目的は、COX-2阻害活性等を有する、抗炎症剤等の医薬として有用なインドール誘導体を提供することである。

本発明者らは、COX-2を選択的あるいは非選択的に阻害し、インドメタシンをはじめとする既存のNSAIDと同等以上の抗炎症作用を有する化合物の開発を目的として鋭意研究を重ねた結果、一般式(1)で表されるインドール誘導体が、優れた抗炎症作用を有し、医薬として有用であることを見いだし、この知見に基づいて本発明を完成させた。

発明の開示

すなわち、本発明は、一般式(1)

$$R^{2} \longrightarrow R^{1}$$

$$C=0$$

$$R^{3}$$
(1)

式中、R¹は、水素原子、炭素数1~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、炭素数4~6のシクロアルケニル基、アリール基、ヘテロアリール基、アルキル部分が炭素数1~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基であるアルキルカルボニル基、アルケニル部分が炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニルカルボニル基、アルキニル部分が炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニルカルボニル基、アルキニルカルボニル基、あるいは、一(CH₂)_m-R⁴を表わす。

ここで、mは0~3の整数を示し、R⁴は炭素数1~3の直鎖もしくは分 枝鎖状のアルキル基で置換されていてもよい炭素数3~6のシクロアルキ ル基を表わす.

 R^3 は $-SO_3$ - R^3 を表わす。ここで R^3 は炭素数 $1 \sim 3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基を表わす。

R³は、置換基を有していてもよいアリール基、置換基を有していてもよい 炭素数3~6のシクロアルキル基、または置換基を有していてもよい単環式 ヘテロ環基を表わす、

で示される化合物またはその水和物を提供するものである。

発明を実施するための最良の形態

一般式(1)で示される化合物の定義において、R¹における炭素数1~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、例えば、メチル基、エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nープチル基、iープチル基、sープチル基、tープチル基、nーペンチル基、nーペンチル基、nーペプチル基などが挙げられ、炭素数1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基が好ましく、メチル基、エチル基、nープロピル基、nープチル基、nーペンチル基、nーペキシル基がさらに好ましい。

R¹における炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基としては、例えば、ビニル基、アリル基、iープロペニル基などが挙げられ、炭素数2~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基が好ましく、アリル基、iープロペニル基がさらに好ましい。

R¹における炭素数 2 ~ 7 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基としては、例えば、エチニル基などが挙げられ、炭素数 2 ~ 4 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基が好ましい。

R'における炭素数 4~6のシクロアルケニル基としては、例えば、シクロブテニル基、シクロペンテニル基、シクロヘキセニル基等が挙げられ、シクロヘキセニル基が好ましい。

R¹におけるアリール基は、炭素数が6~12の、単環式、多環式、縮合多環式の

ものであり、フェニル基、ビフェニル基などが挙げられ、フェニル基が好ましい。 R¹におけるヘテロアリール基は、環構成原子として窒素原子などのヘテロ原子を1又は2個含有する、5または6員環のものであり、ピリジル基などが挙げられる。

R¹におけるアルキル部分が炭素数 1 ~ 7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基であるアルキルカルボニル基とは、前記の炭素数 1 ~ 7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基を有するすべてのアルキルカルボニル基を示し、例えば、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、2 - メチルプロピオニル基などが挙げられ、アルキル部分が炭素数 1 ~ 4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基であるアルキルカルボニル基が好ましい。

R¹におけるアルケニル部分が炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基であるアルケニルカルボニル基とは、前記の炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基を有するすべてのアルケニルカルボニル基を示し、例えば、アクリロイル基、メタクリロイル基、クロトノイル基、2,4-ヘキサジエノイル基などが挙げられ、アルケニル部分が炭素数2~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基であるアルケニルカルボニル基が好ましい。

R¹におけるアルキニル部分が炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基であるアルキニルカルボニル基とは、前記の炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基を有するすべてのアルキニルカルボニル基を示し、例えば、プロピオロイル基などが挙げられ、アルキニル部分が炭素数2~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基であるアルキニルカルボニル基が好ましい。

R⁴における置換基である炭素数 1 ~ 3 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基とは、メチル基、エチル基、n-プロピル基、i-プロピル基を示す。

R⁴における炭素数 1 ~ 3 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基で置換されていてもよい炭素数 3 ~ 6 のシクロアルキル基としては、例えば、シクロプロビル基、メチルシクロプロビル基、エチルシクロプロビル基、シクロブチル基、シク

ロペンチル基、シクロヘキシル基等が挙げられ、シクロプロピル基が好ましい。 R'におけるー (CH₂) m-R⁴で表わされる基としては、例えば、シクロプロピル基、メチルシクロプロピル基、エチルシクロプロピル基、シクロプロピルメチル基、2-メチルシクロプロピルメチル基、2-メチルシクロプロピルメチル基、2-エチルシクロプロピルエチル基、2-エチルシクロプロピルエチル基、シクロプテルメチル基、シクロペンチルメチル基、シクロペンチルメチル基、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基

R¹としては、水素原子、メチル基、エチル基、n-プロピル基、n-ブチル基、n-ペンチル基、n-ヘキシル基、アリル基、i-プロペニル基、シクロヘキセン-1-イル基、シクロプロピルメチル基およびフェニル基が好ましい。

などが挙げられ、シクロプロピルメチル基が好ましい。

R²における-SO₂-R⁵で表わされる基は、メタンスルホニル基、エタンスルホニル基、 n-プロパンスルホニル基、 i-プロパンスルホニル基を示し、メタンスルホニル基、エタンスルホニル基、 n-プロパンスルホニル基が好ましく、メタンスルホニル基、エタンスルホニル基がさらに好ましい。

R³における置換基を有していてもよいアリール基、置換基を有していてもよい 炭素数3~6のシクロアルキル基、または置換基を有していてもよい単環式へテ 口環基の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されてい でもよい炭素数1~4の直鎖または分枝鎖状の、アルキル基またはアルコキシ 基、または-S(O),-R⁶(ここで、nは0~2の整数を示し、R⁶は炭素数1 ~3の直鎖または分枝鎖状のアルキル基を示す。)、アミノ基、ニトロ基などが 挙げられ、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メチル基、エチル 基、n-プロピル基、i-プロピル基、t-ブチル基、トリフルオロメチル基、 メトキシ基、エトキシ基、メチルチオ基、メタンスルホニル基、エタンスルホニ ル基、アミノ基、ニトロ基が好ましい。

R³における置換基を有していてもよいアリール基とは、同一または異なって、

前記の置換基で、モノ、ジ、トリ置換されていてもよい炭素数 6~12のアリール基を示し、同一または異なって、前記の置換基で、モノ、ジ、トリ置換されていてもよいフェニル基が好ましく、フェニル基、4ーフルオロフェニル基、4ークロロフェニル基、4ープロモフェニル基、4ーヨードフェニル基、2,3ージフルオロフェニル基、2,4ージクロロフェニル基、2,6ージクロロフェニル基、3,4ージクロロフェニル基、3,5ージグロモフェニル基、5ープロモー2ークロロフェニル基、2,3,5ートリクロロフェニル基、5ープロモー2ークロロフェニル基、2,3,5ートリクロロフェニル基、2,4,6ートリクロロフェニル基、2ークロロー4,5ージフルオロフェニル基、4ーメチルフェニル基、4ーエチルフェニル基、4ーロープロピルフェニル基、4ートリフルオロメチルフェニル基、4ーメトキシフェニル基、4ーアミノフェニル基、4ートロフェニル基、4ーメトキシー3ーフルオロフェニル基がさらに好ましい。

R³における炭素数3~6のシクロアルキル基とは、シクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基を示し、シクロヘキシル基が好ましい。

R³における単環式へテロ環基とは、同一または異なって、酸素原子、窒素原子、硫黄原子等のヘテロ原子1、2または3個を含む5~8員環の、脂肪族または芳香族炭化水素の、単環式ヘテロ環基を示し、例えば、ピリジル基、ピペラジニル基、ピペリジニル基、ピリミジニル基、ピロリル基、ピラニル基、フリル基、オキサゾリル基、トリアゾリル基、チオキサゾリル基、チエニル基などが挙げられ、同一または異なって、酸素原子、窒素原子、硫黄原子等のヘテロ原子1または2個を含む5、6員環の、脂肪族または芳香族炭化水素の、単環式ヘテロ環基が好ましく、ピリジル基、フリル基、チエニル基がさらに好ましい。

R³の置換基を有している単環式へテロ環基としては、5-ブロモ-2-フリル基、5-クロロ-2-チエニル基が好ましい。

R³としては、フェニル基、4ーフルオロフェニル基、4ークロロフェニル基、4ープロモフェニル基、4ーヨードフェニル基、2,3ージフルオロフェニル基、3,4ージクロロフェニル基、3,5ージグロモフェニル基、3,5ージグロモフェニル基、5ープロモー2ークロロフェニル基、2,4,6ートリクロロフェニル基、2ークロロー4,5ージフルオロフェニル基、4ーメチルフェニル基、4ーエチルフェニル基、4ートリフルオロフェニル基、4ートリフルオロフェニル基、4ーイソプロピルフェニル基、2,4,6ートリメチルフェニル基、4ートリフルオロメチルフェニル基、4ーメトキシフェニル基、4ーメトキシフェニル基、4ーアミノフェニル基、4ーニトロフェニル基、4ーメトキシー3ーフルオロフェニル基、シクロヘキシル基、5ープロモー2ーフリル基、5ークロロー2ーチエニル基が好ましい。

一般式 (1)

$$\begin{array}{c}
R^2 \\
N \\
C=0
\end{array}$$

式中、R¹、R²およびR³は、前記と同じ意味を表わす。

で示される化合物としては、2-エチル-1-(4-フルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニルインドール、1-(4-フルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、1-(4-ブロモベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、5-メタンスルホニル-1-(4-メチルベンゾイル)-2-n-プロピルインドール、5-メタンスルホニル-2-プロピル-1-(4-トリフルオロメチルベンゾイル)インドール、1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-メチルインドール、5-メタンスルホニル-1-(4-ニトロベンゾイル)-2-n-プレドール、5-メタンスルホニル-1-(4-ニトロベンゾイル)-2-n-プ

ロピルインドール、1-(4-ヨードベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2 -n-プロピルインドール、1-(2,4-ジクロロベンゾイル)-5-メタン スルホニルー2ーnープロピルインドール、1ー(5ープロモー2ーフロイル) -5-メタンスルホニルー2-n-プロピルインドール、5-メタンスルホニル -1-(4-メトキシベンゾイル)-2-n-プロピルインドール、1-(6-クロロニコチノイル) -5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、 1 - (4 - エチルベンゾイル) - 5 - メタンスルホニル - 2 - n - プロピルイン ドール、1-(5-プロモー2-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニルー 2-n-プロピルインドール、5-メタンスルホニル-1-(4-メチルチオベ ンゾイル)-2-n-プロピルインドール、1-(2,4,6-トリクロロベン ゾイル) -5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、1-ベンゾイ ルー5ーメタンスルホニルー2ーnープロピルインドール、1ー(4ーイソプロ ピルベンゾイル) -5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、1-シクロヘキシルカルボニルー5ーメタンスルホニルー2ーnープロピルインドー ル、1-(5-クロロ-2-テノイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロ ピルインドール、1-(4-n-プロピルベンゾイル)-5-メタンスルホニル -2-n-プロピルインドール、1-(3,5-ジクロロベンゾイル)-5-メ タンスルホニルー 2 - n - プロピルインドール、1 - (2,3-ジフルオロベン ゾイル) -5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、1-(3.4 - ジクロロベンゾイル) - 5 - メタンスルホニル-2 - n - プロピルインドー ル、1-(2-クロロ-4,5-ジフルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニ ルー2-n-プロピルインドール、1-(3.5-ジブロモベンゾイル)-5-メタンスルホニルー2ーnープロピルインドール、1ー(2,3,5ートリクロ ロベンゾイル) -5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、1-(2,4,6-トリメチルベンゾイル)-5-メタンスルホニルー2-n-プロ ピルインドール、1-(2,6-ジクロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル

- 2 - n - プロピルインドール、1 - (4 - メトキシー 3 - フルオロベンゾイ ル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、1-(4-ブロモ ベンゾイル) -5-メタンスルホニルインドール、2-n-ブチル-1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニルインドール、1-(4-クロロベン ゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-ペンチルインドール、1-(4-ク ロロベンゾイル) -2-n-ヘキシル-5-メタンスルホニルインドール、1-(4ークロロベンゾイル)-2-シクロプロピルメチル-5-メタンスルホニル インドール、2-アリル-1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニ ルインドール、1-(4-クロロベンゾイル)-5-エタンスルホニルー2-n ープロピルインドール、1 - (4 - クロロベンゾイル) - 5 - n - プロパンスル ホニルー2-n-プロピルインドール、1-(4-フルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニルー2ー(シクロヘキセンー1ーイル)ーインドール、1ー(4 **ークロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-フェニルインドール、1-**(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニルー2-イソプロペニルインド ールが好ましく、1-(4-フルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2 -n-プロピルインドール、1-(4-ブロモベンゾイル)-5-メタンスルホ ニルー2-n-プロピルインドール、1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタ ンスルホニルー2-n-プロピルインドールがさらに好ましい。

本発明の化合物は、水和物として得ることもできる。

一般式(1)

$$\begin{array}{c}
R^2 \\
N \\
C=0
\end{array}$$

式中、 R^3 、 R^2 および R^3 は、それぞれ、前記と同じ意味を表わす、 で示される化合物は、一般式(2)

$$\begin{array}{cccc}
R^2 & & & & \\
& & & & \\
N & & & & \\
H & & & & \\
\end{array}$$
(2)

式中、 R^3 、 R^3 および R^3 は、それぞれ、前記と同じ意味を表わす、で示される化合物に、一般式

$$R^3COOH$$
 (3)

式中、R³は、前記と同じ意味を表わす、

で示されるカルボン酸の反応性誘導体を反応させることにより製造される。この 反応性誘導体としては、その酸無水物およびその酸塩化物が挙げられる。

この反応は塩基存在下、アプロティック(非プロトン性)極性溶媒を用いて行う。そのときの塩基は無機金属塩基、好ましくは水素化ナトリウム、水素化カリウム、さらに好ましくは水素化ナトリウム、または有機塩基、好ましくはトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、2,6ージメチルー4ーアミノピリジンが用いられる。また、アプロティック極性溶媒としては、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルアセトアミド、テトラヒドロフラン(THF)などが用いられ、好ましくはジメチルホルムアミドが用いられる。反応温度は、-10~10~10℃の間が好ましく、特に好ましいのは0~30℃である。

また、この反応は、前記一般式(2)の化合物を塩基処理した後に、前記一般式(3)のカルボン酸のクロリドもしくはカルボン酸無水物を反応させることにより行う。用いる塩基は、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチルシリルアミド、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどがあるが、好ましくは、水素化ナトリウムを用いる。反応溶媒は、テトラヒドロフラン、エーテル、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシドなどがあるが、好ましくは、ジメチルホルムアミドを用いる。反応温度は、0~100℃で行うが、好ましくは0~30℃で行う。

前記一般式(2)で示される化合物は、それぞれ、以下に示した製造方法にし

たがって製造し、さらに、その化合物に、前配一般式 (3) のカルボン酸の反応 性誘導体を反応させて、一般式 (1) で示される化合物を製造する。

本発明の化合物は、一例として以下のようにして製造することができる。

式中、 R^7 は水素原子または炭素数 $1\sim 6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基を表わし、 R^3 および R^5 は、前記と同じ意味を表わす。

化合物 1 から化合物 2 への反応は塩基存在下、アプロティック極性溶媒を用い行う。このときの塩基としては、無機金属塩基、好ましくは水素化ナトリウム、水素化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、さらに好ましくは水素化ナトリウム、または有機塩基、好ましくはトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、2,6ージメチルー4ーアミノピリジンが用いられる。アプロティック極性溶媒としては、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、テトラヒドロフランなどが用いられ、好ましくはジメチルホルムアミドが用いられる。反応温度は、-10~100℃の間が好ましく、特に、0~30℃が

好ましい。

化合物2から化合物3への反応はテトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジェチルエーテルなどのエーテル系溶媒に化合物2を溶解させ、その溶液を有機金属塩基、好ましくはリチウムジイソプロピルアミド(LDA)、リチウムヘキサメチルジシラザン、nープチルリチウム、さらに好ましくはリチウムジイソプロピルアミドの、テトラヒドロフランなどの溶液に加え、その後、トリメチルシリルクロライド(TMSCI)を滴下し行う。

化合物3から化合物4への反応は、アルキル部分が炭素数1~6の直鎖または分枝鎖状のアルキル基である、アルキルカルポン酸無水物もしくはアルキルカルボン酸塩化物の、ジクロロメタン、テトラクロロメタン、テトラクロロエタンなどの有機溶媒の溶液に、ルイス酸を加え、暫く撹拌した後に化合物3のジクロロメタン溶液を滴下して行う。ルイス酸は、一般的にフリーデルクラフツ反応に用いられる酸が用いられ、好ましくは、塩化アルミニウム、ポリリン酸、三フッ化ホウ素エーテル錯体、硫酸、五塩化アンチモン、三塩化鉄、四塩化錫、三塩化ガリウムが用いられ、さらに好ましくは、塩化アルミニウムが用いられる。反応温度は0~80℃が好ましく、さらに好ましくは0~40℃で行う。

化合物4から化合物5への反応は、t-ブチルアミンボラン錯体と塩化アルミニウムのジクロロメタンなどの溶液、もしくは水素化ホウ素ナトリウムとトリフルオロ酢酸のジクロロメタンなどの溶液に、化合物4のジクロロメタンなどの溶液を滴下し行う。このときの反応温度は、-20~40℃であり、好ましくは20~30℃である。

化合物 5 から化合物 6 への反応は、化合物 5 のテトラヒドロフランもしくはエーテルなどの溶液に、有機金属塩基、好ましくはn-ブチルリチウム、s-ブチルリチウム、さらに好ましくはn-ブチルリチウムを、 $-100\sim-50$ °C、好ましくは $-80\sim-70$ °Cにて滴下して、暫く撹拌した後に、ジアルキルジスルフィド R^5SSR^5 (R^5 は、前記と同じ意味を表わす。)、例えば、ジメチルジス

ルフィドを滴下して行う。

化合物 6 から化合物 7 への反応は、化合物 6 のジクロロメタン、クロロホルム、テトラクロロメタンなどの有機溶媒の溶液、好ましくはクロロホルムの溶液にメタクロロ過安息香酸 (m C P B A) を加え行う。もしくは、化合物 6 のアルコール、好ましくはメタノールとテトラヒドロフランの混合溶媒の溶液中にオキソン (O X O N E) (登録商標)の懸濁水を加えて行ってもよい。

化合物 7 から化合物 8 への反応は、アルコール、好ましくはメタノール、エタノール、またはアプロティック極性溶媒、好ましくはジメチルホルムアミド、テトラヒドロフランの極性溶媒と水との混合溶媒に、化合物 7 を溶解もしくは懸濁させ、その反応混合物に水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウムなどの無機金属塩基を加えて行う。このときの反応温度は、0~150℃で、好ましくは80~100℃で行う。

化合物8から化合物9への反応は塩基存在下、アプロティック極性溶媒を用いて行う。そのときの塩基は無機金属塩基、好ましくは水素化ナトリウム、水素化カリウム、さらに好ましくは水素化ナトリウム、または有機塩基、好ましくはトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、2,6ージメチルー4ーアミノピリジンが用いられる。また、アプロティック極性溶媒としては、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、テトラヒドロフランなどが用いられ、好ましくはジメチルホルムアミドが用いられる。反応温度は、-10~100℃の間が好ましく、特に好ましいのは、0~30℃である。

なお、一般式(1)におけるR¹が、アルキル部分が炭素数1~7の直鎖または 分枝鎖状のアルキル基であるアルキルカルボニル基、またはアルケニル部分が炭 素数2~7の直鎖または分枝鎖状のアルケニル基であるアルケニルカルボニル 基、またはアルキニル部分が炭素数2~7の直鎖または分枝鎖状のアルキニル基 であるアルキニルカルボニル基である化合物は、例えば、化合物4を水素化金 属、好ましくは水素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウムを用い還

元して、アルコール体とし、さらにtーブチルジメチルシリルクロリド、メトキシメチルクロリドなどを用いて水酸基に保護基を導入し、最終段階で塩酸、希硫酸、酢酸、テトラブチルアンモニウムフロリドまたはフッ化水素ーピリジン錯体などの化合物により処理して保護基を除去した後に酸化することにより、製造することができる。この時の酸化剤としては、二酸化マンガン、ジメチルスルホキシド、オキザリルクロリド、ピリジニウムクロロクロリドなどが用いられる。

また、本発明の化合物は、一例として以下のようにして製造することもできる。

式中、 R^{5} は炭素数 $1 \sim 7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基を表わし、 R^{14} は、フッ素原子、塩素原子、臭素原子等のハロゲン原子を表わし、 R^{14} は、水素原子、炭素数 $1 \sim 7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基を表わし、 R^{3} および R^{5} は、前記と同じ意味を表わす。

化合物 1 0 から化合物 1 1 への反応は塩基存在下、アプロティック極性溶媒を用いて行う。この時の塩基としては、無機金属塩基、好ましくは水素化ナトリウム、水素化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、さらに好ましくは水

素化ナトリウム、または有機塩基、好ましくはトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、2,6ージメチルー4ーアミノピリジンが用いられる。アプロティック極性溶媒としては、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、テトラヒドロフランなどが用いられ、好ましくはジメチルホルムアミドが用いられる。反応温度は、-10~100℃の間が好ましく、特に、0~30℃が好ましい。

化合物 1 1 から化合物 1 2 への反応はテトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテルなどの有機溶媒に化合物 1 1 を溶解させ、その溶液を有機金属塩基、好ましくはリチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメチルジシラザン、nーブチルリチウム、さらに好ましくはリチウムジイソプロピルアミドの、テトラヒドロフランなどの溶液に加え、その後、炭素数 1 ~ 7 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキルハライド:R°-A(式中、R°およびAは前記と同じ意味を表わす)、好ましくは炭素数 1 ~ 4 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキルハライドを滴下し行う。

化合物 1 2 から化合物 1 3 への反応または化合物 1 1 から化合物 1 3 への反応は、化合物 1 2 または化合物 1 1 のテトラヒドロフランもしくはエーテルなどの溶液に、有機金属塩基、好ましくはn-ブチルリチウム、s-ブチルリチウム、さらに好ましくはn-ブチルリチウムを、 $-100\sim-50$ ^{\odot}、好ましくは $-80\sim-70$ ^{\odot}にて滴下して、暫く撹拌した後に、ジアルキルジスルフィド: $R^{5}SSR^{5}$ (R^{5} は、前記と同じ意味を表わす。)、例えば、ジメチルジスルフィドを滴下して行う。

化合物 1 3 から化合物 1 4 への反応は、化合物 1 3 のジクロロメタン、クロロホルム、テトラクロロメタンなどの有機溶媒の溶液、好ましくはクロロホルムの溶液にメタクロロ過安息香酸を加え行う。もしくは、化合物 1 3 のアルコール、好ましくはメタノールと、テトラヒドロフランの混合溶媒の溶液中にオキソンの懸濁水を加えて行ってもよい。

化合物14から化合物15への反応は、アルコール、好ましくはメタノール、

エタノール、またはアプロティック極性溶媒、好ましくはジメチルホルムアミド、テトラヒドロフランの極性溶媒と水との混合溶媒に、化合物 1 4 を溶解もしくは懸濁させ、その反応混合物に水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウムなどの無機金属塩基を加えて行う。このときの反応温度は、0~150℃、好ましくは80~100℃で行う。

化合物 1 5 から化合物 1 6 への反応は塩基存在下、アプロティック極性溶媒を用いて行う。そのときの塩基は無機金属塩基、好ましくは水素化ナトリウム、水素化カリウム、さらに好ましくは水素化ナトリウム、または有機塩基、好ましくはトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、2,6ージメチルー4ーアミノピリジンが用いられる。また、アプロティック極性溶媒としては、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、テトラヒドロフランなどが用いられ、好ましくはジメチルホルムアミドが用いられる。反応温度は、−10~100℃の間が好ましく、特に好ましいのは、0~30℃である。

また、本発明の化合物は、一例として以下のようにして製造することもできる。

式中、R³、R⁵およびAは前記と同じ意味を表わし、R¹ºは炭素数1~7の

直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数 $2 \sim 7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、炭素数 $2 \sim 7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基または $-(CH_2)_m - R^4$ を表わし、 R^{1b} は水素原子または炭素数 $1 \sim 7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数 $2 \sim 7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、炭素数 $2 \sim 7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、炭素数 $2 \sim 7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基または $-(CH_3)_m - R^4$ を表わし、mおよび R^4 は前記と同じ意味を表わす。

化合物17から18への反応は、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジェチルエーテルなどのエーテル系溶媒に化合物17を溶解させ、その溶液中に無機塩基、好ましくは水素化カリウム、水素化ナトリウム、さらに好ましくは水素化カリウムを加え、-20~0℃、好ましくは-10~0℃で暫く撹拌した後に、有機金属塩基、好ましくは・ーブチルリチウム、sーブチルリチウム、nーブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、さらに好ましくは・ーブチルリチウムを好ましくは-100~-50℃、さらに好ましくは-80~-70℃において滴下した後に、ジアルキルジスルフィドR*SSR*(式中、R*は、前記と同じ意味を表わす。)、例えば、ジメチルジスルフィドを滴下して行う。

化合物 1 8 から化合物 1 9 への反応は塩基存在下、アプロティック極性溶媒を用いて行う。この時の塩基としては、無機金属塩基、好ましくは水素化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、さらに好ましくは水素化ナトリウム、または有機塩基、好ましくはトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、2,6ージメチルー4ーアミノピリジンが用いられる。アプロティック極性溶媒としては、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、テトラヒドロフランなどが用いられ、好ましくはジメチルホルムアミドが用いられる。反応温度は、一10~100℃が好ましく、特に、0~30℃が好ましい。

化合物 1 9 から化合物 2 0 への反応は、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテルなどの有機溶媒に化合物 1 9 を溶解させ、その溶液中に有

機金属塩基、好ましくはnーブチルリチウム、sーブチルリチウム、tーブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムへキサメチルジシラザン、さらに好ましくはnーブチルリチウムを加え、その後、ヘキサメチルリン酸トリアミド(HMPA)、N,N,N,Nーテトラメチルエチレンジアミン(TMEDA)もしくはヘキサメチルホスホラストリアミド(HMPT)、好ましくはHMPAを加え、さらにアルキル部分が炭素数1~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基であるアルキルハライド、アルキル部分が炭素数3~6のシクロアルキル基であるアルキルハライド、シクロアルキル部分が炭素数3~6のシクロアルキル基であるシクロアルキルメチル基もしくはシクロアルキルエチル基であるアルキルハライド、またはアルケニル部分が炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニルハライドなどであるハロゲン化物:R¹⁰-A(式中、R¹⁰およびAは前記と同じ意味を表わす)を滴下して行う。

化合物20から化合物21への反応または化合物19から化合物21への反応は、化合物20または化合物19のジクロロメタン、クロロホルム、テトラクロロメタンの有機溶媒の溶液、好ましくはクロロホルムの溶液にメタクロロ過安息香酸を加え行う。もしくは、化合物20のアルコール、好ましくはメタノールとテトラヒドロフランの混合溶媒の溶液中にオキソンの懸濁水を加えて行ってもよい。

化合物21から化合物22への反応は、アルコール、好ましくはメタノール、エタノール、またはアプロティック極性溶媒、好ましくはジメチルホルムアミド、テトラヒドロフランなどの極性溶媒と水との混合溶媒に、化合物21を溶解もしくは懸濁させ、その反応混合物に水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウムなどの無機金属塩基を加えて行う。この時の反応温度は、0~150℃、好ましくは80~100℃で行う。

化合物22から化合物23への反応は塩基存在下、アプロティック極性溶媒を 用いて行う。そのときの塩基は無機金属塩基、好ましくは水素化ナトリウム、水 素化カリウム、さらに好ましくは水素化ナトリウム、または有機塩基、好ましく

はトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、2,6ージメチルー4ーアミノピリジンが用いられる。また、アプロティック極性溶媒としては、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、テトラヒドロフランなどが用いられ、好ましくはジメチルホルムアミドが用いられる。反応温度は、-10~100℃の間が好ましく、特に好ましいのは、0~30℃である。

また、本発明の化合物は、一例として以下のように製造することもできる。

式中、 R^3 、 R^5 およびAは、前記と同じ意味を表わし、 R^{11} は、Pリール基または R^{12} は、メチル基、エチル基または R^{13} は、水素原子、メチル基またはエチル基を表わすか、あるいは、 R^{12} および R^{13} は、両者一緒に、 $-(CH_2)_n$ -基を表わ

し、ここで、n は、 $2\sim4$ の整数を表わし、 $R^{1\circ}$ は、炭素数 $3\sim7$ の分枝鎖 状のアルケニル基、炭素数 $4\sim6$ のシクロアルケニル基、アリール基または ヘテロアリール基を表わす。

この製造方法により製造されるインドール誘導体化合物としては、 R^{12} が、メチル基、 R^{13} が、水素原子である化合物 2.7、2.8 および 2.9 、 R^{12} および R^{13} が一緒に、 $-(CH_2)_4$ ーである化合物 2.7、2.8 および 2.9 、 R^{11} がフェニル 基である化合物 2.6 および 3.0 を中間体とする、 R^{16} が、それぞれ、イソプロペニル基、シクロヘキセン -1 ーイル基、フェニル基である化合物 3.2 などが挙げられる。

化合物24から化合物25への反応は、化合物24を塩基処理した後に、塩化 錫を反応させることにより行う。塩化錫は、トリメチルチンクロリド、トリブチ ルチンクロリド、トリフェニルチンクロリドを用いるが、好ましくは、トリブチ ルチンクロリド(n-Bu,SnCI)を用いる。ここで用いる塩基は、リチウム ジイソプロピルアミド、リチウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビスト リメチルシリルアミド、ナトリウムビストリメチルシリルアミド、水素化ナトリ ウム、水素化カリウムなどがあるが、好ましくは、リチウムジイソプロピルアミ ドを用いる。また、生成したカルバニオンの求核性を向上させるために、ヘキサ メチルリン酸トリアミド、テトラメチルエチレンジアミン等を反応溶液に添加す ることもできる。反応溶媒は、テトラヒドロフラン、エーテル、ジオキサン、ジ メトキシエタン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスル ホキシドなどがあるが、好ましくは、テトラヒドロフランを用いる。反応温度は -100~100℃で行うが、好ましくは、-78~0℃で行う。

化合物25から化合物26への反応は、化合物25にパラジウム試薬とアリールハライドまたはヘテロアリールハライド:R''-A(式中、R''およびAは前記と同じ意味を表わす)を反応させることにより行う。用いるパラジウム試薬はテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、ビス(トリフェニルホスフィ

ン)パラジウムジクロリドなどがあるが、好ましくはビス(トリフェニルホスフィン)パラジウムジクロリド(Ph_3P) $_3PdCl_3$ を用いる。反応溶媒は、好ましくは、メタノール、エタノールを用いる。反応温度は $0\sim100$ で行うが、好ましくは、 $70\sim90$ で行う。

化合物24から化合物27への反応は、化合物24を塩基処理した後に、下記 一般式:

$$R^{12}$$

C=0
 $R^{13}CH_2$

式中、R¹²およびR¹³は、前記と同じ意味を表わす。

で示されるケトンを反応させることにより行う。このケトンとしては、アセトン、シクロヘキサノンなどが挙げられる。ここで用いる塩基は、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチルシリルアミド、ナトリウムビストリメチルシリルアミド、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどがあるが、好ましくは、リチウムジイソプロピルアミドを用いる。反応溶媒は、テトラヒドロフラン、エーテル、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシドなどがあるが、好ましくは、テトラヒドロフランを用いる。反応温度は0~100℃で行うが、好ましくは0~30℃で行う。

化合物27から化合物28への反応は、化合物27を酸処理することにより行う。用いる酸は、触媒量もしくは量論量のトルエンスルホン酸、硫酸、トリフルオル酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸、フッ化ホウ素エーテル錯体などがあるが、好ましくはトルエンスルホン酸を用いる。反応溶媒は、ベンゼン、トルエン、キシレンが用いられるが、好ましくはトルエンが用いられる。反応温度は、0~200℃で行なわれるが、好ましくは用いる溶媒の沸点以上で行う。

化合物28から化合物29への反応または化合物26から化合物30への反応は、それぞれ、化合物28または化合物26を酸化することにより行う。用いる

酸化剤は、メタクロロ過安息香酸、過ヨウ素酸ナトリウムなどがあるが、好ましくはメタクロロ過安息香酸を用いる。反応温度は、-10~30℃で行うが、好ましくは、0℃で行う。反応溶媒は、クロロホルム、ジクロロメタン、テトラクロロメタン、テトラヒドロフラン、水などを用いるが、好ましくはクロロホルムを用いる。または、化合物28または化合物26のアルコール、好ましくはメタノールとテトラヒドロフランの混合溶媒の溶液中にオキソンの懸濁水を加えて行ってもよい。

化合物29または化合物30から化合物31への反応は、化合物29または化合物30を塩基でそれぞれ加水分解することにより行う。用いる塩基は、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化バリウム、水酸化マグネシウムなどがあるが、好ましくは水酸化カリウムを用いる。反応温度は、0~100℃で行うが、好ましくは、80~100℃で行う。反応溶媒は、水、メタノール、エタノール、プロパノール、テトラヒドロフラン若しくはこれらの混合溶媒を用いるが、好ましくは、メタノールを用いる。

化合物31から化合物32への反応は、化合物31を塩基処理した後に、一般式(3):

$$R^3COOH$$
 (3)

式中、R³は、前記したと同じ意味を表わす。

で示されるカルボン酸の反応性誘導体、例えば、カルボン酸クロライドまたはカルボン酸無水物を反応させることにより行う。用いる塩基は、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムピストリメチルシリルアミド、カリウムピストリメチルシリルアミド、ナトリウムピストリメチルシリルアミド、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどがあるが、好ましくは、水素化ナトリウムを用いる。反応溶媒は、テトラヒドロフラン、エーテル、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシドなどがあるが、好ましくは、ジメチルホルムアミドを用いる。反応温度は、0~100℃で行うが、好ましくは0~30℃で行う。

また、前記で述べた化合物以外の本発明の化合物も、前記の製法と同様あるいは製造する目的化合物に応じて適宜一部変更した製法により、製造することができる。

また、本発明の化合物は、実施例に記載される具体的な製造法を応用して製造することもできる。

本発明の化合物は、シクロオキシゲナーゼー2阻害作用を有し、抗炎症剤として有用である。本発明の化合物は、経口、静脈内注射、粘膜適用、経皮適用など経口または非経口で投与することができる。その場合の投与量は、1日当たり、経口では、3~150mg/kg、非経口では、1~50mg/kgである。

これらの化合物を医薬として投与する場合には、通常の製剤化技術を用いて製剤化することができ、錠剤、カプセル剤、粉剤、顆粒剤、座剤、クリーム剤、軟膏剤、水溶液、乳剤、油性剤または懸濁剤などの固体又は液体の形態として使用することができる。

さらに、この場合、製剤化において通常使用される添加成分である、賦形剤、 崩壊剤、滑沢剤、結合剤、保存剤、安定剤、浸透圧調節剤または基剤などを使用 することができる。

これらの添加成分の例としては、グルコース、ラクトース、でん粉、カルボキシメチルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、タルク、流動パラフィン、ポリビニルアルコール、植物油、ポリアルキレングリコールなどをあげることができる。

また、その他の医薬成分を含むこともできる。

実施例

以下に、本発明の化合物の製造について実施例に基づき、さらに詳細に説明するが、本発明はこれらの例によって何ら制限されるものではない。

また、本発明化合物の有用性を示すために、本発明化合物の代表的化合物の COX-2阻害作用に関する薬理試験結果を試験例に示す。

表1~3に実施例化合物の化学構造式を示す。

実施例 番号	R¹	R ²	R ³
1	Et	MeSO ₂ —	— ()−F
2	-n-Pr	MeSO ₂ —	− €
3	-n-Pr	MeSO ₂ —	− ⟨>Br
4	−n-Pr	MeSO ₂ —	-CI
5	—n-Pr	MeSO ₂ —	—
6	-n-Pr	MeSO ₂ —	-CF3
7	-Me	MeSO ₂ —	-CI
8	-n-Pr	MeSO ₂ —	-\(\)-NO2
9	−n-Pr	MeSO ₂	
1 0	—n-Pr	MeSO ₂ —	-CI
1 1	-n-Pr	MeSO ₂ —	CI Br
1 2	-n-Pr	MeSO ₂ —	-CD-OMe
1 3	n-Pr	MeSO ₂ —	
1 4	-n-Pr	MeSO ₂ —	-
1 5	−n-Pr	MeSO ₂ —	CI
1 6	-n-Pr	MeSO ₂ —	-\sum_Sme

车 施例			
<u>국</u> 号	R ¹	R ²	R ³
1 7	−n-Pr	MeSO ₂	CI
18	−n-Pr	MeSO ₂	CI
1 9	-n-Pr	MeSO ₂ —	$-\bigcirc$
2 0	—n-Pr	MeSO ₂ —	$\overline{}$
2 1	−n-Pr	MeSO ₂ —	-STCI
2 2	−n-Pr	MeSO ₂	
2 3	-n-Pr	MeSO ₂	-€CI
2 4	−n-Pr	MeSO ₂ —	FF
2 5	−n-Pr	MeSO ₂ —	-CI
2 6	−n-Pr	MeSO ₂ —	F CI F
2 7	−n-Pr	MeSO ₂ —	Br Br
2 8	−n-Pr	MeSO ₂	CI

表 3
$$R^{2}$$

$$N$$

$$C=0$$

$$R^{3}$$

実施例 番号	R ¹	R ²	R ³
2 9	—n-Pr	MeSO ₂	Me Me
3 0	−n-Pr	MeSO ₂ —	CI
3 1	−n-Pr	MeSO ₂	- OMe
3 2	-н	MeSO ₂ —	→ Br
3 3	−n-C₄H ₉	MeSO ₂ —	— С-сі
3 4	-n-C ₅ H ₁₁	MeSO ₂ —	-Cı
3 5	-n-C ₆ H ₁₃	MeSO ₂	— сі
3 6	-ç-<	MeSO ₂ —	(C)
3 7	−C-C=CH ₂ H ₂ H	MeSO ₂ —	-CI
3 8	−n-Pr	EtSO ₂ —	- (→cı
3 9	n-Pr	n-PrSO ₂	-CI
4 0	$\overline{}$	MeSO ₂ —	− €}-F
4 1		MeSO ₂ —	─ CI
4 2	−CH=CH ₂ ≀ CH ₃	MeSO ₂ —	-CI

参考例1

1-(ペンゼンスルホニル)-2-エチル-5-メチルチオインドール

1 ー (ベンゼンスルホニル) ー 5 ー ブロモー 2 ー エチルインドール (8 1 0 m g) のテトラハイドロフラン溶液 (2 0 m l) に、窒素気流下、一 7 8 ℃にて n ー ブチルリチウム (1.6 5 M、n ー へ キサン溶液、1.7 5 m l) を滴下した。反応混合物を同温度にて 1 5 分間撹拌した後に、ジメチルジスルフィド (2 7 2 m g) を加え、さらにー 7 8 ℃で 2 時間撹拌した。そこで、反応混合物を室温まで戻し、減圧下で濃縮した。得られた残渣を 1 N ー 水酸化ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。ここで、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、溶出溶媒として酢酸エチル: n ー へ キサン (1:8) を用いて目的物 (2 5 6 m g) を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 2. 47 (3H, s), 2. 99 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 32 (1H, s), 7. 19 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 8Hz), 7. 28-7. 56 (4H, m), 7. 71 (2H, d, J=6. 8Hz), 8. 09 (1H, d, J=8. 6Hz)

参考例 2

1-(ベンゼンスルホニル)-2-エチル-5-メタンスルホニルインドール 参考例1の化合物(660mg)のクロロホルム溶液(3ml)に、0℃で7 0%メタクロロ過安息香酸(89.5mg)を加え、同温度にて1時間撹拌し た。次に、反応混合物を飽和重蓄水にあけ、クロロホルムで抽出した。クロロホルム層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。ここで、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、溶出溶媒としてクロロホルム:メタノール(50:1)を用いて目的物を分離し、さらにアセトン/n-ヘキサンから再結晶し、目的物の結晶(40.8mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 1. 36 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 00-3. 18 (2H, m), 3. 08 (3H, s), 6. 51 (1H, s), 7. 4 0-7. 90 (6H, m), 8. 06 (1H, d, J=1. 1Hz), 8. 37 (1H, d, J=8. 9Hz)

参考例3

2-エチルー5-メタンスルホニルインドール

参考例2の化合物(48.0mg)のメタノール溶液(5ml)に、1N-水酸化カリウム水溶液(650μl)を加え、加熱環流を2時間行った。次に、反応混合物を濃縮し、得られた残渣をクロロホルムに懸潤し、水と飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。得られた残渣を分取用薄層シリカゲルクロマトグラフィーに付し、展開溶媒としてクロロホルム:メタノール(20:1)を用いて目的物(27.7mg)を得た。
NMR(CDCl₃)δ値:1.36(3H,t,J=7.6Hz),2.82(2H,q,J=7.6Hz),3.07(3H,s),6.36(1H,s),7.40(1H,d,J=8.6Hz),7.78(1H,dd,J=1.9Hz,8.6Hz),8.14(1H,s),8.62(1H,bs) 実施例1

2-エチルー(4-フルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニルインドール 参考例3の化合物(20.0mg)のジメチルホルムアミド溶液(2ml) に、0℃にて60%水素化ナトリウム(5.4mg)を加えた。反応混合物を同 温度にて15分間撹拌した後に、4-フルオロベンゾイルクロリド(21.4mg)を加え、さらに室温で2時間撹拌した。そこで、反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液にあけ、トルエンで抽出した。トルエン層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。ここで、得られた残渣を薄層シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、溶出溶媒としてクロロホルム:メタノール(100:1)を用いて目的物を分離し、さらにアセトン/n-ヘキ

サンから再結晶し、目的物の結晶(18.1mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 值: 1. 29 (3H, t, J=7. 3Hz), 2. 85 (2H, q, J=7. 3Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 62 (1H, s), 7. 07 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 3 (2H, m), 7. 8 (2H, m), 8. 14 (1H, s)

参考例4

<u>1-(ベンゼンスルホニル)-5-プロモ-2-プロピオニルインドール</u>

無水プロピオン酸(957mg)と塩化アルミニウム(1.96g)の塩化メチレン懸濁液(6ml)を室温で15分間撹拌した。次に、1-(ベンゼンスルホニル)-5-プロモー2-トリメチルシリルインドール(1.0g)の塩化メチレン溶液(6ml)を加え、さらに同温度にて1時間撹拌した。次に、反応混合物を氷水中にあけ、水酸化ナトリウムで塩基性とした後に、塩化メチレンで抽出した。塩化メチレン層を水と飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、溶出溶媒として酢酸エチル:n-ヘキサン(1:4)を用いて目的物(780mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ値: 1. 25 (3H, t, J=7. 3Hz), 2. 98 (2H, q, J=7. 3Hz), 6. 93 (1H, s), 7. 31-7. 66 (4H, m), 7. 68 (1H, d, J=1. 9Hz), 7. 86-8. 08 (3H, m)

参考例 5

<u>1-(ベンゼンスルホニル)-5プロモー2-n-プロピルインドール</u>

tープチルアミン・ボラン(2.22g)と塩化アルミニウム(3.40g)の塩化メチレン懸濁液(130ml)に参考例4の化合物(10.0g)の塩化メチレン溶液(130ml)を加えた。反応混合物を1時間撹拌後、反応液中に氷を加え、水層を水酸化ナトリウムを用いて塩基性とした。次に、有機層を分離

し、水と飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、溶出溶媒として塩化メチレン: n - ヘキサン(2:3)を用いて目的物(6.67g)を得た。

1-(ベンゼンスルホニル)-5-メチルチオー2-n-プロピルインドール
 参考例5の化合物(1.30g)、ジメチルジスルフィド(295mg)とn-ブチルリチウム(1.65M、n-ヘキサン溶液、3.13ml)を用いて、
 参考例1と同様な方法で目的物(597mg)を得た。

NMR (CDC I₃) δ値: 1. 01 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 65-1. 87 (2H, m), 2. 49 (3H, s), 2. 94 (2H, t, J=7. 3Hz), 6. 32 (1H, s), 7. 20 (1H, dd, J=1. 6Hz, 8. 9Hz), 7. 31 (1H, s), 7. 35-7. 57 (3H, m), 7. 71 (2H, d, J=7. 6Hz), 8. 08 (1H, d, J=8. 9Hz)

参考例7

<u>1-(ベンゼンスルホニル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルイン</u> ドール

参考例6の化合物(528mg)、70%メタクロロ過安息香酸(754mg)を用いて、参考例2と同様な方法で目的物(392mg)を得た。
NMR (CDCI₃) δ値: 1.04 (3H, t, J=7.3Hz), 1.711.87 (2H, m), 2.99 (2H, t, J=7.3Hz), 3.01 (3H, s), 6.51 (1H, s), 7.20-7.63 (3H, m), 7.75

(2H, d, J=7.8Hz), 7.81 (1H, dd, J=1.6, 8.8Hz), 8.05 (1H, d, J=1.6Hz), 8.35 (1H, d, J=8.8Hz)

参考例8

<u>5-メタンスルホニルー2-n-プロピルインドール</u>

参考例 7 の化合物(2 7. 0 mg)と 1 N 水酸化カリウム水溶液(3 7 8 μ H)を用いて、参考例 3 と同様な方法で目的物(1 6. 0 mg)を得た。 NMR(CDC I_3) δ 値:0. 9 6(3 H, t, J=7. 4 Hz),1. 6 0 I=1 8 0(2 H, m),2. 6 9(2 H, t, I=1 3 Hz),3. 0 0(3 H, s),6. 3 0(1 H, s),7. 3 3(1 H, d,I=1 4 Hz),7. 5 6(1 H, dd,I=1 8 Hz,8. 4 Hz),8. 0 7(1 H, s),8. 4 1(1 H, b s)

実施例2

<u>1-(4-フルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロビル</u> インドール

参考例 8 の化合物 (1 4. 0 mg)、4 - フルオロベンゾイルクロリド (1 4. 0 mg) と 6 0 % 水素化ナトリウム (3. 5 mg) を用いて、実施例 1 と同様な方法で目的物 (1 9. 2 mg) を得た。

NMR (CDCl₃) δ 値: 0. 95 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 57-1. 76 (2H, m), 2. 82 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 61 (1H, s), 7. 05 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 14-7. 32 (2H, m), 7. 58 (1H, dd, J=1. 6Hz, 8. 6Hz), 8. 14 (1H, d, J=1. 6Hz)

実施例3

1-(4-プロモベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール

参考例8の化合物(90.0mg)、4-プロモベンゾイルクロリド(125 mg)と60%水素化ナトリウム(22.8mg)を用いて、実施例1と同様な方法で目的物(110mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 95 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 55-1. 75 (2H, m), 2. 81 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 05 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 7. 05 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 48-7. 78 (5H, m), 8. 13 (1H, s)

実施例4

<u>1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルイ</u> ンドール

参考例8の化合物(90.0mg)、4-クロロベンゾイルクロリド(99.6mg)と60%水素化ナトリウム(22.8mg)を用いて、実施例1と同様な方法で目的物(115mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 0. 95 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 55-1. 78 (2H, m), 2. 81 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 7. 05 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 51 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 58 (1H, dd, J=1. 8Hz, 1. 7Hz), 7. 68 (2H, d, J=8. 6Hz), 8. 13 (1H, d, J=1. 7Hz)

実施例 5

<u>5-メタンスルホニル-1-(4-メチルベンゾイル)-2-n-プロピルインドール</u>

参考例8の化合物(90.0mg)、4-メチルベンゾイルクロリド(88.0mg)と60%水素化ナトリウム(22.8mg)を用いて、実施例1と同様な方法で目的物(126mg)を得た。

NMR (CDCI3) δ 値: 0. 91 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 56-

1. 78 (2H, m), 2. 48 (2H, t, J=7. 6Hz), 2. 83 (3 H, s), 3. 05 (3H, s), 6. 59 (1H, s), 7. 04 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 55 (1 H, dd, J=1. 7Hz, 8. 8Hz), 7. 62 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 12 (1H, d, J=1. 7Hz)

実施例6

<u>5-メタンスルホニルー2-n-プロピルー1-(4-トリフルオロメチルベンゾイル)インドール</u>

参考例 8 の化合物(9 0. 0 mg)、4 ートリフルオロメチルベンゾイルクロリド(1 1 9 mg)と6 0 %水素化ナトリウム(2 2 . 8 mg)を用いて、実施例 1 と同様な方法で目的物(1 4 5 mg)を得た。

NMR (CDCl₃) δ 値: 0. 95 (3H, t, J=7. 4), 1. 56-1. 80 (2H, m), 2. 79 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 63 (1H, s), 7. 03 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 5 9 (1H, dd, J=1. 7Hz, 8. 6Hz), 7. 73-7. 96 (4H, m), 8. 14 (1H, d, J=1. 7Hz)

参考例9

5-メタンスルホニルー2-メチルインドール

1 - (ベンゼンスルホニル) - 5 - メタンスルホニル- 2 - メチルインドール (250mg)、1N 水酸化カリウム水溶液 (1.43ml)を用いて参考例 3 と同様な方法で目的物 (138mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 2. 50 (3H, s), 3. 07 (3H, s), 6. 37 (1H, s), 7. 40 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 67 (1H, dd, J=1. 6Hz, 8. 4Hz), 8. 14 (1H, s), 8. 19 (1H, bs)

実施例7

<u>1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-メチルインドー</u> ル

参考例9の化合物(72.0mg)、4-クロロベンゾイルクロリド(90.3mg)と水素化ナトリウム(20.6mg)を用いて、実施例1と同様な方法で目的物(116mg)を得た。

NMR (CDCl₃) δ 値: 2. 44 (3H, s), 3. 07 (3H, s), 6. 57 (1H, s), 7. 18 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 51 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 61 (1H, dd, J=1. 6Hz, 8. 6Hz), 7. 68 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 12 (1H, d, J=1. 6Hz)

実施例8

<u>5-メタンスルホニル-1-(4-ニトロベンゾイル)-2-n-プロピルインドール</u>

参考例 8 の化合物(200.0mg)、4 ーニトロベンゾイルクロリド(312mg)と60%水素化ナトリウム(50.0mg)を用いて実施例 1 と同様な操作を行い目的物(206mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 值: 0. 95 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 64-1. 73 (2H, m), 2. 78 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 65 (1H, s), 7. 05 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 60 (1H, dd, J=1. 6Hz, 8. 6Hz), 7. 90 (2H, d, J=8. 6Hz), 8. 15 (1H, d, J=1. 6Hz), 8. 39 (2H, d, J=8. 6Hz)

実施例 9

<u>1-(4-ヨードベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルイ</u> ンドール

参考例8の化合物(100.0mg)、4-ヨード安息香酸と塩化チオニルよ

り得られた 4-3-ドベンゾイルクロリド(223mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例 1 と同様な操作を行い目的物(172mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 95 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 61-1. 73 (2H, m), 2. 81 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 7. 05 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 44 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 58 (1H, dd, J=1. 7Hz, 8. 9Hz), 7. 90 (2H, d, J=8. 3Hz), 8. 13 (1H, dd, J=1. 7Hz)

実施例10

1-(2,4-ジクロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロ ピルインドール

参考例 8 の化合物(100.0mg)、2,4-ジクロロベンゾイルクロリド(176mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(133mg)を得た。

NMR (CDC I₃) δ 値: 0. 95 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 68-1. 79 (2H, m), 2. 64-2. 73 (2H, m), 3. 06 (3H, s), 6. 56 (1H, s), 7. 14-7. 32 (2H, m), 7. 58 (1H, dd, J=1. 6Hz, 8. 6Hz), 8. 14 (1H, d, J=1. 6Hz)

実施例11

<u>1-(5-プロモ-2-フロイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール</u>

参考例8の化合物(80.0mg)、5-プロモ-2-フランカルボン酸と塩化チオニルより得られた5-プロモフロイルクロリド(360mg)と60%水素化ナトリウム(20.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物

(112mg) を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 0. 97 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 66-1. 79 (2H, m), 2. 82 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 08 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 6. 64 (1H, d, J=3. 3Hz), 7. 23 (1H, d, J=3. 3Hz), 7. 31 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 67 (1H, dd, J=1. 6Hz, 8. 9Hz), 8. 13 (1H. s)

実施例12

<u>5-メタンスルホニル-1-(4-メトキシベンゾイル)-2-n-プロピル</u> インドール

参考例8の化合物(100.0mg)、4-メトキシベンゾイルクロライド (143mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と 同様な操作を行い目的物(70.0mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 97 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 66-1. 78 (2H, m), 2. 87 (2H, t, J=7. 3Hz), 3. 09 (3H, s), 3. 94 (3H, s), 6. 61 (1H, s), 7. 02 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 10 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 58 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 74 (2H, d, J=8. 9Hz), 8. 16 (1H, s)

実施例13

参考例8の化合物(100.0mg)、6-クロロニコチン酸と塩化チオニルより得られた6-クロロニコチノイルクロリド(446mg)と60%水素化ナトリウム(50.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(108mg)を得た。

NMR (CDC I₃) δ値: 0. 96 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 64-1. 77 (2H, m), 2. 79 (2H, t, J=7. 3Hz), 3. 07 (3H, s), 6. 64 (1H, s), 7. 12 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 53 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 63 (1H, dd, J=1. 7Hz, 8. 6Hz), 8. 01 (1H, dd, J=2. 6Hz, 8. 3Hz), 8. 15 (1H, d, J=1. 7Hz), 8. 69 (1H, d, J=2. 6Hz)

実施例14

<u>1-(4-エチルベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール</u>

参考例8の化合物(100.0mg)、4-エチルベンゾイルクロリド(142mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(132mg)を得た。

NMR (CDCl₃) δ 値: 0. 94 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 31 (3H, t, J=7. 6Hz), 1. 60-1. 75 (2H, m), 2. 73-2. 89 (4H, m), 3. 06 (3H, s), 6. 59 (1H, s), 7. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 34 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 55 (1H, dd, J=1. 7Hz, 8. 6Hz), 7. 64 (2H, d, J=8. 3Hz), 8. 3Hz), 8. 12 (1H, d, J=1. 7Hz)

実施例 1 5

<u>1-(5-プロモー2-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニルー2-n</u> -プロピルインドール

参考例8の化合物(100.0mg)、5-プロモー2-クロロベンゾイルクロリド(533mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(180mg)を得た。

NMR (CDC i_3) δ 值: 0. 96 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 66-

1. 78 (2H, m), 2. 72 (2H, m), 3. 06 (3H, s), 6. 5 9 (1H, s), 7. 21 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 37 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 62-7. 69 (3H, m), 8. 09 (1H, s)

実施例 1 6

<u>5-メタンスルホニル-1-(4-メチルチオベンゾイル)-2-n-プロピルインドール</u>

参考例8の化合物(80.0mg)、4-メチルチオ安息番酸と塩化チオニルより得られた4-メチルチオベンゾイルクロリド(127mg)と60%水素化ナトリウム(20.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(129mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 0. 95 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 59-1. 75 (2H, m), 2. 56 (3H, s), 2. 84 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 59 (1H, s), 7. 07 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 31 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 56 (1H, dd, J=1. 7Hz, 8. 6Hz), 7. 64 (2H, d, J=8. 3Hz), 8. 13 (1H, s)

実施例17

<u>1-(2, 4, 6-トリクロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n</u> -プロピルインドール

参考例8の化合物(100.0mg)、2,4,6-トリクロロベンゾイルクロリド(205mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(101mg)を得た。

NMR (CDC I₃) δ値: 1. 01 (3H, brs), 1. 77 (2H, brs), 3. 07 (5H, brs), 6. 53-8. 18 (6H, m) 実施例18

1-ベンゾイル-5-メタンスルホニル-2-プロビルインドール

参考例8の化合物(80.0mg)、ベンゾイルクロリド(95.6mg)と60%水素化ナトリウム(20.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(52mg)を得た。

NMR (CDC I₃) δ値: 0. 95 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 64-1. 77 (2H, m), 2. 82 (2H, t, J=7. 3Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 7. 03 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 46-7. 73 (5H, m), 8. 09-8. 17 (2H, m) 実施例19

1-(4-イソプロビルベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロ ビルインドール

参考例8の化合物(80.0mg)、4-イソプロピル安息香酸と塩化チオニルより得られた4-イソプロピルベンゾイルクロリド(124mg)と60%水素化ナトリウム(20.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(86mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 0. 94 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 31 (6H, d, J=7. 1Hz), 1. 62-1. 79 (2H, m), 2. 83 (2H, t, J=7. 6Hz), 2. 94-3. 16 (4H, m), 6. 59 (1H, s), 7. 04 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 37 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 52-7. 58 (1H, m), 7. 66 (2H, d, J=8. 3Hz), 8. 12-8. 16 (1H, m)

実施例20

1-シクロヘキシルカルボニル-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール

参考例8の化合物(120.0mg)、シクロヘキシルカルボニルクロリド(148mg)と60%水素化ナトリウム(30.0mg)を用いて実施例1と

同様な操作を行い目的物(109mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 1. 04 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 19-2. 08 (13H, m), 2. 94 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 08 (3H, s), 6. 52 (1H, s), 7. 77-7. 84 (2H, m), 8. 10 (1H, s)

実施例21

<u>1-(5-クロロ-2-テノイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール</u>

参考例8の化合物(100.0mg)、5-クロロー2-チオフェンカルボン酸と塩化チオニルより得られた5-クロロテノイルクロリド(152mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(101mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 值: 0. 97 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 65-1. 78 (2H, m), 2. 86 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 08 (3H, s), 6. 59 (1H, s), 7. 00 (1H, d, J=4. 0Hz), 7. 32 (1H, d, J=4. 0Hz), 7. 37 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 64 (1H, dd, J=1. 7Hz)

実施例22

1-(4-n-プロピルベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロ ピルインドール

参考例8の化合物(100.0mg)、4-n-プロピル安息番酸と塩化チオニルより得られた4-n-プロピルベンゾイルクロリド(153mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(97mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ値: 0. 91-1. 07 (6H, m), 1. 60-1. 7

9 (4H, m), 2. 71 (2H, t, J=7. 4Hz), 2. 82 (2H, d, J=7. 4Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 59 (1H, s), 7. 04 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 54 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 64 (2H, d, J=8. 3Hz), 8. 12 (1H, s)

実施例23

1-(3,5-ジクロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロ ピルインドール

参考例8の化合物(100.0mg)、3,5-ジクロロベンソイルクロリド(176mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(118mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 0. 96 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 61-1. 77 (2H, m), 2. 78 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 07 (3H, s), 6. 63 (1H, s), 7. 12 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 29 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 57-7. 68 (3H, m), 8. 14 (1H, s)

実施例 2 4

1-(2,3-ジフルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール

参考例8の化合物(100.0mg)、2,3-ジフルオロベンゾイルクロリド(148mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(79mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 0. 95 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 62-1. 76 (2H, m), 2. 78 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 07 (3H, s), 6. 59 (1H, s), 7. 18 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 27-7. 55 (3H, m), 7. 62 (1H, d, J=8. 6Hz),

8. 11 (1H, s)

実施例 25

1-(3,4-ジクロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロ ピルインドール

参考例8の化合物(100.0mg)、3,4-ジクロロベンゾイルクロリド(176mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(161mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 96 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 63-1. 77 (2H, m), 2. 81 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 07 (3H, s), 6. 63 (1H, s), 7. 10 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 50-7. 63 (3H, m), 7. 86 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 14 (1H, d, J=1. 7Hz)

実施例26

1-(2-クロロ-4,5-ジフルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニル -2-n-プロピルインドール

参考例 8 の化合物(1 0 0 . 0 mg)、2 - 0

NMR (CDCI₃) δ 値: 0. 97 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 68-1. 79 (2H, m), 2. 70 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 07 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 7. 20 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 33-7. 48 (2H, m), 7. 65 (1H, dd, J=1. 7Hz, 8. 9Hz), 8. 10 (1H, d, J=1. 7Hz)

実施例27

1-(3,5-ジプロモベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロ

ピルインドール

参考例8の化合物(100.0mg)、3,5-ジブロモ安息香酸と塩化チオニルより得られた3,5-ジブロモベンゾイルクロリド(250mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(168mg)を得た。

NMR (CDC I₃) δ値: 0. 96 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 62-1. 77 (2H, m), 2. 77 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 07 (3H, s), 6. 63 (1H, s), 7. 13 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 64 (1H, dd, J=1. 7Hz, 8. 9Hz), 7. 77 (2H, d, J=1. 7Hz), 7. 98 (1H, dd, J=1. 7Hz, 1. 7Hz), 8. 14 (1H, d, J=1. 7Hz)

実施例 2 8

1-(2, 3, 5-トリクロロベンゾイル) -5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール

参考例8の化合物(100.0mg)、2,3,5-トリクロロベンゾイルクロリド(205mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(180mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 96 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 69-1. 79 (2H, m), 2. 67 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 07 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 7. 24-7. 28 (1H, m), 7. 44 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 67 (1H, dd, J=1. 7Hz, 8. 9Hz), 7. 73 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 10 (1H, d, J=1. 7Hz)

実施例 2 9

1-(2, 4, 6-トリメチルベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n -プロピルインドール

参考例8の化合物(100.0mg)、2,4,6ートリメチル安息香酸と塩化チオニルより得られた2,4,6ートリメチルベンゾイルクロリド(153mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(131mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 99 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 68-1. 82 (2H, m), 2. 10 (6H, s), 2. 38 (3H, s), 2. 8 3 (2H, brs), 3. 04 (3H, s), 6. 57 (1H, s), 6. 88 (1H, brs), 6. 96 (2H, s), 7. 52 (1H, d, J=8. 9Hz), 8. 06 (1H, d, J=1. 7Hz)

実施例30

1-(2,6-ジクロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロ ピルインドール

参考例8の化合物(100.0mg)、2,6-ジクロロベンゾイルクロリド(176mg)と60%水素化ナトリウム(25.0mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(172mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ値: 0. 69-1. 20 (3H, m), 1. 65-1. 9 5 (2H, m), 3. 06 (3H, s), 3. 21 (2H, brs), 6. 61 -8. 88 (7H, m)

実施例 3 1

<u>1-(4-メトキシ-3-フルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2</u> -n-プロピルインドール

参考例8で得られた化合物(400mg)のジメチルホルムアミド溶液(17ml)に0℃にて水素化ナトリウム(102mg)を加え、15分後に、4-メトキシ-3-フルオロベンゾイルクロリド(438mg)を加え、室温で1時間 撹拌した。反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液にあけ、トルエンで抽出し、炭酸水素ナトリウム、食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮し

た。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタ ノール=50:1)を用い、分離し無色アモルファスの目的物(499mg, 79%)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 0. 95 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 5-1. 8 (2H, m), 2. 83 (2H, t, J=7. 7Hz), 3. 07 (3H, s), 4. 01 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 7. 0-7. 2 (2H, m), 7. 4-7. 7 (3H, m), 8. 14 (1H, d, J=1. 9Hz)

参考例10

1-(ベンゼンスルホニル)-5-メチルチオインドール

5-メチルチオインドール(4.10g)のジメチルホルムアミド溶液(50ml)中に氷冷下にて60%水素化ナトリウム(1.51g)を加えた。反応混合物を同温度にて15分間撹拌した後に、ベンゼンスルホニルクロリド(6.66g)を加え、窒温にて、1時間撹拌した。次に、反応溶液を飽和塩化アンモニウム水溶液中にあけ、トルエンで抽出した。トルエン層を飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。ここで、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、溶出溶媒としてクロロホルムーnーへキサン(1:2)を用いて目的物(6.30g)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 2. 49 (3H, s), 6. 59 (1H, d, J=3. 5Hz), 7. 26 (1H, dd, J=1. 6Hz, 8. 6Hz), 7. 35-7. 60 (5H, m), 7. 28-7. 60 (4H, m), 7. 86 (2H, d, J=7. 6Hz), 7. 91 (1H, d, J=8. 6Hz)

参考例 1 1

<u>1-(ペンゼンスルホニル)-5-メタンスルホニルインドール</u>

参考例10の化合物(300mg)、70%メタクロロ過安息香酸(48.8 mg)を用いて参考例2と同様な操作を行い目的物(296mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 3. 06 (3 H, s), 6. 80 (1 H, d, J=3. 9 Hz), 7. 43-7. 67 (3 H, m), 7. 74 (1 H, d, J=3. 9 Hz), 7. 82-7. 98 (3 H, m), 8. 13-8. 25 (2 H, m)

参考例12

5-メタンスルホニルインドール

参考例11の化合物(140mg)と1規定水酸化カリウム水溶液(828μl)を用いて参考例3と同様な操作を行い目的物(72.0mg)を得た。
NMR(CDCl3)δ値:3.09(3H,s),6.71(1H,s),7.33-7.43(1H,m),7.53(1H,d,J=8.6Hz),7.74(1H,dd,J=1.6Hz,8.6Hz),8.30(1H,s),8.60(1H,bs)

実施例32

<u>1-(4-プロモベンゾイル)-5-メタンスルホニルインドール</u>

参考例12の化合物(69.0mg)、4-プロモベンゾイルクロリド(116mg)と60%水素化ナトリウム(71.4mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(71.4mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 3. 11 (3H, s), 6. 77 (1H, d, J=3. 8Hz), 7. 44 (1H, d, J=3. 8Hz), 7. 64 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 73 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 95 (1H, dd, J=1. 7Hz, 8. 6Hz), 8. 26 (1H, d, J=1. 7Hz), 8. 54 (1H, d, J=8. 6Hz)

参考例13

1-(ベンゼンスルホニル)-2-n-ブチル-5-メチルチオインドール参考例10の化合物(50.0mg)のテトラヒドロフラン溶液(1ml)に、窒素気流下、-78℃にてn-ブチルリチウム(1.60M、n-ヘキサン

溶液、1.75ml)を滴下した。反応混合物を同温度にて15分間撹拌した後に、ヘキサメチル燐酸トリアミド(59.1mg)を加え、さらに15分間撹拌した。次に、ヨウ化ーnーブチル(36.4mg)を加え、-78℃で2時間撹拌した。反応溶液を飽和塩化アンモニウム水溶液中にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。ここで、得られた残渣を分取用薄層シリカゲルクロマトグラフィーに付し、展開溶媒として酢酸エチルーnーヘキサン(1:4)を用いて目的物(40.5mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 95 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 30-1. 52 (2H, m), 1. 60-1. 80 (2H, m), 2. 50 (3H, s), 2. 96 (2H, t, J=7. 6Hz), 6. 32 (1H, s), 7. 2 0 (1H, dd, J=1. 9Hz, 8. 6Hz), 7. 31 (1H, s), 7. 32-7. 58 (3H, m), 7. 71 (2H, d, J=7. 0Hz), 8. 0 8 (1H, d, J=8. 6Hz)

参考例 1 4

<u>1-(ベンゼンスルホニル)-2-n-ブチル-5-メタンスルホニルインド</u> ール

参考例13の化合物(39.0mg)、70%メタクロロ過安息香酸(56.0mg)を用いて参考例2と同様な操作を行い目的物(34.3mg)を得た。NMR(CDCl₃)δ値:0.96(3H,t,J=7.2Hz),1.34-1.54(2H,m),1.63-1.80(2H,m),3.00(2H,t,J=7.4Hz),3.08(3H,s),6.50(1H,s),7.37-7.67(3H,m),7.75(2H,d,J=7.3Hz),7.81(1H,dd,J=1.5Hz,8.8Hz),8.05(1H,d,J=1.5Hz),8.36(1H,d,J=8.8Hz)

参考例15

2-n-ブチル-5-メタンスルホニルインドール

参考例 1 4 の化合物(3 3. 0 mg)と 1 規定水酸化カリウム水溶液(1 2 6 μ l) を用いて参考例 3 と同様な操作を行い目的物(1 8. 8 mg)を得た。 NMR(CDC l₃)δ値:0. 9 6 (3 H, t, J=7. 2 Hz), 1. 3 2 − 1. 5 2 (2 H, m), 1. 6 5 − 1. 8 2 (2 H, m), 2. 7 9 (2 H, t, J=7. 6 Hz), 3. 0 7 (3 H, s), 6. 3 7 (1 H, s), 7. 4 0 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 6 5 (1 H, dd, J=1. 6 Hz, 8. 6 Hz), 8. 1 4 (1 H, s), 8. 3 5 (1 H, b s) 実施例 3 3

<u>2-n-ブチル-1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニルイン</u>ドール

参考例 1 5 の化合物 (1 6. 0 mg)、4 ークロロベンゾイルクロリド (1 6. 7 mg) と6 0 % 水素化ナトリウム (3. 8 mg) を用いて実施例 1 と同様な操作を行い目的物 (1 8. 8 mg) を得た。

NMR (CDCl₃) δ 値: 0. 89 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 23-1. 47 (2H, m), 1. 53-1. 73 (2H, m), 2. 83 (2H, t, J=7. 5Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 61 (1H, s), 7. 06 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 51 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 58 (1H, dd, J=1. 9Hz, 8. 8Hz), 7. 68 (2H, d, J=8. 7Hz), 8. 7Hz), 8. 13 (1H, d, J=1. 9Hz)

参考例 1 6

1-(ベンゼンスルホニル)-5-メチルチオ-2-n-ベンチルインドール 参考例10の化合物(300mg)、ヨウ化-n-ベンチル(293mg)、n-ブチルリチウム(1.56M、n-ヘキサン溶液、949 μ I)、ヘキサメチル燐酸トリアミド(355mg)を用いて参考例13と同様な操作を行い目的物(250mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 83-1. 00 (3H, m), 1. 25-1. 5 0 (4H, m), 1. 63-1. 83 (2H, m), 2. 50 (3H, s), 2. 95 (2H, t, J=7. 2Hz), 6. 32 (1H, s), 7. 20 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 8Hz), 7. 32 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 33 (3H, m), 7. 67-7. 78 (2H, m), 8. 08 (1H, d, J=8. 8Hz)

参考例17

1-(ベンゼンスルホニル)-5-メタンスルホニル-2-n-ベンチルイン ドール

参考例16の化合物(220mg)、70%メタクロロ過安息香酸(271mg)を用いて参考例2と同様な操作を行い目的物(214mg)を得た。
NMR(CDCl₃)が値:0.83-1.03(3H,m),1.23-1.5
4(4H,m),1.63-1.87(2H,m),3.00(2H,t,J=
7.7Hz),3.08(3H,s),6.52(1H,s),7.36-7.65(3H,m),7.68-7.88(3H,m),8.08(1H,d,J=2.0Hz),8.36(1H,d,J=8.8Hz)
参考例18

5-メ<u>タンスルホニル-2-n-ペンチル</u>インドール

参考例17の化合物(200mg)と1規定水酸化カリウム水溶液(740 μ l)を用いて参考例3と同様な操作を行い目的物(123mg)を得た。 NMR(CDCl₃) δ 値:0.82-1.02(3H,m),1.27-1.47(4H,m),1.66-1.83(2H,m),2.79(2H,t,J=7.6Hz),3.07(3H,s),6.38(1H,s),7.41(1H,d,J=8.6Hz),7.66(1H,dd,J=1.6Hz,8.6Hz),8.15(1H,s),8.24(1H,bs)

実施例 3 4

<u>1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-ペンチルインドール</u>

参考例 18の化合物(100mg)、4-クロロベンゾイルクロリド(99.1mg)と60%水素化ナトリウム(22.6mg)を用いて実施例 1と同様な操作を行い目的物(126mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 78-0. 99 (3 H, m), 1. 19-1. 46 (4 H, m), 1. 50-1. 80 (2 H, m), 2. 82 (2 H, t, J= 7.6 Hz), 3. 06 (3 H, s), 6. 60 (1 H, s), 7.05 (1 H, d, J=8.8 Hz), 7.51 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7.58 (1 H, dd, J=1.6 Hz, 8.8 Hz), 7.68 (2 H, d, J=8.6 Hz), 8.13 (1 H, d, J=1.6 Hz)

参考例 1 9

1-(ベンゼンスルホニル)-2-n-ヘキシルー5-メチルチオインドール 参考例10の化合物(300mg)、ヨウ化-n-ヘキシル(314mg)、n-ブチルリチウム(1.56M、n-ヘキサン溶液、949 μ I)、ヘキサメチル燐酸トリアミド(355mg)を用いて参考例13と同様な操作を行い目的物(296mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 80-1. 00 (3H, m), 1. 18-1. 48 (6H, m), 1. 62-1. 80 (2H, m), 2. 50 (3H, s), 2. 95 (2H, t, J=7. 4Hz), 6. 32 (1H, s), 7. 20 (1H, dd, J=1. 8Hz, 8. 9Hz), 7. 32 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 35-7. 60 (3H, m), 7. 71 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 08 (1H, d, J=8. 9Hz)

参考例20

<u>1-(ベンゼンスルホニル)-2-n-ヘキシル-5-メタンスルホニルイン</u> ドール

参考例19の化合物(270mg)、70%メタクロロ過安息香酸(353mg)を用いて参考例2と同様な操作を行い目的物(234mg)を得た。
NMR(CDCl₃)δ値:0.80-1.00(3H,m),1.23-1.5
0(6H,m),1.67-1.83(2H,m),3.00(2H,t,J=
7.6Hz),3.08(3H,s),6.50(1H,s),7.38-7.
66(3H,m),7.75(1H,d,J=7.3Hz),7.80(1H,dd,J=2.1Hz),8.9Hz),8.05(1H,d,J=2.1Hz),8.36(1H,d,J=8.9Hz)

2-n-ヘキシルー5-メタンスルホニルインドール

参考例20の化合物(200mg)と1規定水酸化カリウム水溶液(716μl)を用いて参考例3と同様な操作を行い目的物(132mg)を得た。
NMR(CDCl₃)が値:0.82-1.36(3H,m),1.22-1.5
2(6H,m),1.62-1.87(2H,m),2.79(2H,t,J=7.6Hz),3.07(3H,s),6.37(1H,s),7.41(1H,d,J=8.4Hz),7.64(1H,dd,J=1.8Hz,8.4Hz),8.15(1H,s),8.43(1H,bs)
実施例35

<u>1-(4-クロロベンゾイル)-2-n-ヘキシル-5-メタンスルホニルインドール</u>

参考例21の化合物(100mg)、4-クロロベンゾイルクロリド(94.0mg)と60%水素化ナトリウム(21.5mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(110mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 77-1. 00 (3H, m), 1. 13-1. 4 3 (6H, m), 1. 52-1. 76 (2H, m), 2. 82 (2H, t, J= 7. 6Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 7. 06 (1

H, d, J=8. 8Hz), 7. 51 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 61 (1H, dd, J=1. 7Hz, 8. 8Hz), 7. 68 (2H, d, J=8. 5Hz), 8. 13 (1H, d, J=1. 7Hz)

<u>1-(ベンゼンスルホニル)-2-シクロプロピルメチル-5-メチルチオインドール</u>

参考例 100 化合物 (300 mg)、臭化シクロプロピルメチル(200 mg)、n ープチルリチウム(1.56 M、n ー ヘキサン溶液、949 μ I)、ヘキサメチル燐酸トリアミド(355 mg)を用いて参考例 13 と同様な操作を行い目的物(84.8 mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 0. 17-0. 30 (2H, m), 0. 46-0. 6 9 (2H, m), 1. 04-1. 21 (1H, m), 2. 50 (3H, s), 2. 87 (2H, d, J=6. 8Hz), 6. 56 (1H, s), 7. 20 (1H, dd, J=1. 9Hz, 8. 9Hz), 7. 28-7. 60 (4H, m), 7. 71 (2H, d, J=7. 3Hz), 8. 08 (1H, d, J=8. 9Hz)

参考例 2 3

参考例 2 2

<u>1-(ベンゼンスルホニル)-2-シクロプロピルメチル-5-メタンスルホ</u> ニルインドール

参考例22の化合物(110mg)、70%メタクロロ過安息香酸(156mg)を用いて参考例2と同様な操作を行い目的物(84.8mg)を得た。NMR(CDCl₃)δ値:0.18-0.34(2H,m),0.60-0.73(2H,m),1.05-1.23(1H,m),2.92(2H,d,J=6.5Hz),3.08(3H,s),6.75(1H,s),7.40-7.67(3H,m),7.75(2H,d,J=7.6Hz),7.81(1H,dd,J=1.8Hz,8.9Hz),8.08(1H,s),8.15(1

H, d, J=1. 6Hz), 8. 35 (1H, d, J=8. 9Hz) 参考例24

2-シクロプロピルメチルー5-メタンスルホニルインドール

参考例 2 3 の化合物(8 0 mg)と 1 規定水酸化カリウム水溶液(3 0 8 μ l)を用いて参考例 3 と同様な操作を行い目的物(3 6.3 mg)を得た。 NMR(CDCl₃)δ値: 0.2 4 - 0.4 2 (2 H, m), 0.60 - 0.7 5 (2 H, m), 1.02 - 1.20 (1 H, m), 2.73 (2 H, d, J = 6.8 Hz), 3.07 (3 H, s), 6.45 (1 H, s), 7.43 (1 H, d, J = 8.5 Hz), 7.67 (1 H, dd, J = 1.8 Hz, 8.5 Hz), 8.16 (1 H, s), 8.43 (1 H, bs)

実施例36

<u>1-(4-クロロベンソイル)-2-シクロプロピルメチル-5-メタンスル</u> ホニルインドール

参考例24の化合物(33.0mg)、4-クロロベンゾイルクロリド(34.7mg)と60%水素化ナトリウム(7.9mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(42.2mg)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 值: 0. 13-0. 36 (2H, m), 0. 50-0. 7 0 (2H, m), 0. 94-1. 17 (1H, m), 2. 76 (2H, d, J=6.8Hz), 3. 06 (3H, s), 6. 79 (1H, s), 7. 01 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 51 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 58 (1H, dd, J=1.7Hz, 8.8Hz), 7. 69 (2H, d, J=8.4Hz), 8. 15 (1H, d, J=1.7Hz)

参考例 2 5

2-アリル-1-(ベンゼンスルホニル)-5-メチルチオインドール参考例10の化合物(300mg)、臭化アリル(183mg)、nープチルリチウム(1.56M、nーヘキサン溶液、949μl)、ヘキサメチル燐酸ト

リアミド (355mg) を用いて参考例 13と同様な操作を行い目的物 (217mg) を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 2. 49 (3H, s), 3. 74 (2H, d, J=6.5Hz), 5. 09-5. 33 (2H, m), 6. 02-6. 12 (1H, m), 6. 34 (1H, s), 7. 21 (1H, dd, J=1.7Hz, 8.6Hz), 7. 32 (1H, d, J=1.7Hz), 7. 34-7. 61 (3H, m), 7. 74 (2H, d, J=7.0Hz), 8. 07 (1H, d, J=8.6Hz)

参考例 2 6

2- 7 リル-1-(ベンゼンスルホニル)-5-メタンスルホニルインドール 参考例 25 の化合物(100 mg)、70% メタクロロ過安息香酸(143 mg)を用いて参考例 2 と同様な操作を行い目的物(106 mg)を得た。 NMR(CDC I_3) δ 値:3.08(3 H, s), 3.79(2 H, d, J=8.2 Hz), 5.10-5.39(2 H, m), 5.88-6.14(1 H, m), 6.52(1 H, s), 7.35-7.68(3 H, m), 7.70-7.95(3 H, m), 8.06(1 H, d, J=1.8 Hz), 8.35(1 H, d, J=9.0 Hz)

参考例 2 7

2-アリルー5-メタンスルホニルインドール

参考例26の化合物(90mg)と1規定水酸化カリウム水溶液(360μl)を用いて参考例3と同様な操作を行い目的物(46.5mg)を得た。
NMR(CDCl₃)δ値:3.07(3H,s),3.58(2H,d,J=6.2Hz),5.20-5.37(2H,m),5.92-6.12(1H,m),6.42(1H,s),7.42(1H,d,J=8.7Hz),7.66(1H,dd,J=1.5Hz,8.7Hz),8.16(1H,s),8.37(1H.bs)

実施例37

<u>2-アリル-1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニルインドール</u>

参考例27の化合物(40.0mg)、4-クロロベンゾイルクロリド(44.6mg)と60%水素化ナトリウム(10.2mg)を用いて実施例1と同様な操作を行い目的物(38.7mg)を得た。

NMR (CDCl₃) δ 値: 3. 06 (3H, s), 3. 63 (2H, d, J=6. 2Hz), 5. 00-5. 20 (2H, m), 5. 80-6. 01 (1H, m), 6. 64 (1H, s), 7. 05 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 51 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 60 (1H, dd, J=1. 5Hz, 8. 9Hz), 7. 67 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 14 (1H, d, J=1. 5Hz)

参考例 28

<u>5-エチルチオインドール</u>

35%水素化カリウム(584mg)のテトラヒドロフラン溶液(10ml)中に氷冷下にて5ープロモインドール(1.0g)のテトラヒドロフラン溶液(10ml)を加えた。反応混合物を同温度にて15分間攪拌した後、-78℃に冷却しtープチルリチウム(1.46M,nーペンタン溶液、6.99ml)を加えた。同温度にて15分間攪拌した後、ジエチルジスルフィド(1.3ml)を加え、さらに同温度にて30分間攪拌した。次に、反応混合物を1規定水酸化ナトリウム水溶液中にあけ、ジクロロメタンで抽出した。ジクロロメタン層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、溶出溶媒としてnーへキサン一酢酸エチル(10:1)を用いて目的物(0.42g)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 1. 27 (3H, t, J=7. 26Hz), 2. 90 (2H, q, J=7. 26Hz), 6. 51 (1H, s), 7. 35-7. 20

(3H, m), 7. 74 (1H, s), 8. 13 (1H, brs), 7. 74 (1H, s)

参考例 2 9

1-ベンゼンスルホニル-5-エチルチオインドール

参考例 280 化合物 (0.42g)、ベンゼンスルホニルクロリド $(424\mu I)$ 、60%水素化ナトリウム (133mg) を用いて参考例 10 と同様な操作を行い目的物 (0.71g) を得た。

NMR (CDC I₃) δ 値: 1. 27 (3H, t, J=7. 26Hz), 2. 92 (2H, q, J=7. 26Hz), 6. 60 (1H, d, J=3. 63Hz), 7. 31-7. 34 (1H, m), 7. 41-7. 56 (5H, m), 7. 85-7. 92 (3H, m)

参考例30

1-ベンゼンスルホニル-5-エチルチオ-2-n-プロピルインドール 参考例29の化合物(0.61g)、n-ブチルリチウム(1.60M、<math>n-0キサン溶液、1.44ml)、n-0キサメチル燐酸トリアミド(669 μ l)、ヨウ化n-プロピル(374 μ l)を用いて参考例13と同様な操作を行い目的物(214mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 1. 02 (3H, t, J=7. 26Hz), 1. 28 (3H, t, J=7. 26Hz), 1. 72-1. 81 (2H, m), 2. 88 -2. 96 (4H, m), 6. 33 (1H, m), 7. 15-7. 30 (1H, m), 7. 32-7. 41 (3H, m), 7. 45-7. 52 (1H, m), 7. 72 (2H, d, J=7. 26Hz), 8. 08 (1H, d, J=8. 57 Hz)

参考例31

<u>1 - ベンゼンスルホニルー5 - エタンスルホニルー2 - n - プロピルインドー</u> ル

参考例30の化合物(214mg)、70%メタクロロ過安息番酸(294mg)を用いて参考例2と同様な操作を行い目的物(190mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 1. 04 (3H, t, J=7. 26Hz), 1. 28 (3H, t, J=7. 26Hz), 1. 83-1. 75 (2H, m), 2. 99 (2H, t, J=7. 26Hz), 3. 14 (2H, q, J=7. 26Hz), 6. 50 (1H, s), 7. 49-7. 43 (2H, m), 7. 61-7. 56 (1H, m), 7. 78-7. 74 (3H, m), 8. 01 (1H, d, J=1. 32Hz), 8. 35 (1H, d, J=8. 91Hz)

参考例32

<u>5-エタンスルホニルー2-n-プロピルインドール</u>

参考例31の化合物(190mg)、1規定水酸化カリウム水溶液(1.5ml)を用いて参考例3と同様な操作を行い目的物(108mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 1. 02 (3H, t, J=7. 59Hz), 1. 26 (3H, t, J=7. 59Hz), 1. 82-1. 73 (2H, m), 2. 77 (2H, t, J=7. 59Hz), 3. 13 (2H, q, J=7. 26Hz), 6. 37 (1H, s), 7. 40 (1H, d, J=8. 57Hz), 7. 60 (1H, dd, J=1. 60Hz, 8. 58Hz), 8. 10 (1H, s), 8. 37 (1H, brs)

実施例38

<u>1-(4-クロロベンゾイル)-5-エタンスルホニル-2-n-プロピルイ</u> ンドール

参考例 32 の化合物(108 mg)、4-クロロベンゾイルクロリド(82μ l)、60%水素化ナトリウム(21 mg)を用いて実施例 1 と同様な操作を行い目的物(145 mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 0. 95 (3H, t, J=7. 26Hz), 1. 27 (3H, t, J=7. 26Hz), 1. 75-1. 60 (2H, m), 2. 81

(2H, t, J=7. 26Hz), 3. 12 (2H, q, J=7. 58Hz), 6. 60 (1H, s), 7. 06 (1H, d, J=8. 91Hz), 7. 56-7. 43 (3H, m), 7. 68 (2H, d, J=8. 25Hz), 8. 09 (1H, d, J=1. 32Hz)

参考例 3 3

5-n-プロピルチオインドール

5-ブロモインドール(2.0g)、35%水素化カリウム(1.17g)、 t-ブチルリチウム(1.46M,n-ペンタン溶液、14.0ml)、ジ(n -プロピル)ジスルフィド(3.2ml)を用いて参考例28と同様な操作を行い目的物(1.78g)を得た。

NMR (CDC I₃) δ 値: 0. 99 (3H, t, J=7. 26Hz), 1. 69 -1. 55 (2H, m), 2. 86 (2H, t, J=7. 26Hz), 6. 51 (1H, s), 7. 30-7. 15 (3H, m), 7. 73 (1H, s), 8. 10 (1H, brs)

参考例 3 4

1-ベンゼンスルホニル-5-n-プロビルチオインドール

参考例33の化合物(1.78g)、ベンゼンスルホニルクロリド(1.67ml)、60%水素化ナトリウム(522mg)を用いて参考例10と同様な操作を行い目的物(3.08g)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 1. 00 (3H, t, J=7. 25Hz), 1. 71 -1. 55 (2H, m), 2. 87 (3H, t, J=7. 26Hz), 6. 60 (1H, d, J=3. 63Hz), 7. 32 (1H, dd, J=8. 58Hz, 1. 65Hz), 7. 57-7. 41 (5H, m), 7. 92-7. 85 (3H, m)

参考例 3 5

<u>1 -ベンゼンスルホニルー5 - n - プロビルチオー2 - n - プロビルインドー</u>

ル

参考例34の化合物(3.08g)、nーブチルリチウム(1.60M、nーヘキサン溶液、7.0ml)、ヘキサメチル燐酸トリアミド(3.2ml)、ヨウ化nープロピル(1.8ml)を用いて参考例13と同様な操作を行い目的物(1.24g)を得た。

NMR (CDC I₃) δ値: 1. 04-0. 92 (6H, m), 1. 65-1. 5 7 (2H, m), 1. 81-1. 68 (2H, m), 2. 96-2. 85 (4 H, m), 6. 32 (1H, s), 7. 28-7. 24 (1H, m), 7. 42-7. 35 (3H, m), 7. 55-7. 44 (1H, m), 7. 72 (2H, d, J=7. 26Hz), 8. 07 (1H, d, J=8. 58Hz) 参考例 3 6

<u>1-ベンゼンスルホニル-5-n-プロパンスルホニル-2-n-プロピルインドール</u>

参考例35の化合物(300mg)、70%メタクロロ過安息香酸(397mg)を用いて参考例2と同様な操作を行い目的物(306mg)を得た。
NMR(CDCI₃) δ値: 1.06-0.96(6H,m), 1.83-1.7
0(4H,m), 2.98(2H,t,J=7.58Hz), 3.12-3.0
6(2H,m), 6.50(1H,s), 7.46-7.38(2H,m),
7.60-7.52(1H,m), 7.77-7.68(3H,m), 8.00
(1H,s), 8.34(1H,d,J=8.91Hz)
参考例37

5-n-プロパンスルホニル-2-n-プロピルインドール

参考例36の化合物(306mg)、1規定水酸化カリウム水溶液(3.0ml)を用いて参考例3と同様な操作を行い目的物(110mg)を得た。
NMR(CDCl₃) δ値:1.02-0.92(6H,m),1.80-1.7
0(4H,m),2.77(2H,t,J=7.33Hz),3.13-3.0

4 (2H, m), 6. 37 (1H, s), 7. 40 (1H, d, J=8. 55Hz), 7. 61 (1H, dd, J=1. 71Hz, 8. 54Hz), 8. 10 (1H, d, J=0. 98Hz), 8. 31 (1H, brs)

1-(4-クロロベンゾイル)-5-n-プロバンスルホニル-2-n-プロ ピルインドール

参考例 37 の化合物(110 mg)、4- クロロベンゾイルクロリド(80 μ I)、60% 水素化ナトリウム(20 mg)を用いて実施例 1 と同様な操作を行い目的物(117 mg)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 1. 02-0. 92 (6H, m), 1. 76-1. 62 (4H, m), 2. 81 (2H, t, J=7. 57Hz), 6. 61 (1H, s), 3. 15-3. 03 (2H, m), 7. 06 (1H, d, J=8. 54Hz), 7. 57-7. 45 (3H, m), 7. 76-7. 66 (3H, m), 8. 09 (1H, d, J=1. 46Hz)

参考例38

実施例39

<u>1-(1-ベンゼンスルホニル-5-メチルチオインドール-2-イル)-1</u> -シクロヘキサノール

ジイソプロピルアミン(132mg)のテトラヒドロフラン溶液(0.75ml)に0℃にて、nープチルリチウム(1.56M,へキサン溶液,761μl)を滴下し、この調整された溶液に同温で1ーベンゼンスルホニルーメチルチオインドール(300mg)のテトラヒドロフラン溶液(1.25ml)を滴下し反応液を30分撹拌した。さらに、反応液を-78℃に冷却し、シクロヘキサノン(117mg)を加え、撹拌しながら温度を徐々に室温まであげ、さらに3時間撹拌した。反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。得られた残渣をクロロホルムーへキサンから再結晶し、無色針状の目的物(268mg.

68%)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 1. 1-1. 4 (1 H, m), 1. 5-1. 8 (5 H, m), 1. 8-2. 0 (3 H, m), 2. 3-2. 6 (1 H, m), 2. 4 5 (3 H, s), 4. 66 (1 H, s), 6. 65 (1 H, s), 7. 14 (1 H, dd, J=2. 1 Hz, 8. 8 Hz), 7. 28 (1 H, d, J=2. 1 Hz), 7. 3-7. 6 (3 H, m), 7. 80 (2 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 89 (1 H, d, J=8. 8 Hz)

EI-MS m/z:401 (M+)

参考例39

<u>1-ベンゼンスルホニル-5-メチルチオ-2-(シクロヘキセン-1-イル)-インドール</u>

参考例38の化合物(1.6g)とトルエンスルホン酸(69mg)のトルエン溶液(40ml)を1時間還流し、飽和塩化アンモニウム水溶液にあけトルエン層を分離した。トルエン層を食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)を用い分離し、無色油状の目的物(1.4g,92%)を得た。

NMR (CDC i_3) δ 値: 1. 6-1. 9 (4H, m), 2. 1-2. 6 (4H, m), 2. 47 (3H, s), 5. 72 (1H, m), 6. 27 (1H, s), 7. 1-7. 5 (5H, m), 7. 60 (2H, d, J=7. 0Hz), 8. 08 (1H, d, J=8. 9 Hz)

参考例40

<u>1 - ベンゼンスルホニル - 5 - メタンスルホニル - 2 - (シクロヘキセン - 1</u> - イル) - インドール

参考例39の化合物(180mg)のクロロホルム溶液(4.7ml)に0℃にて、メタクロロ過安息香酸(232mg)を加え同温にて30分撹拌した。次

いで、反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、クロロホルムで抽出した。クロロホルム層を食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1)を用い分離し、白色粉末の目的物(174mg,90%)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 1. 6-1. 9 (4H, m), 2. 21 (2H, m), 2. 39 (2H, m), 3. 07 (3H, s), 5. 71 (1H, m), 6. 46 (1H, s), 7. 37 (2H, t, J=7. 8Hz), 7. 52 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 65 (2H, d, J=7. 6Hz), 7. 83 (1H, dd, J=1. 2Hz, 8. 9Hz), 8. 02 (1H, d, J=1. 2Hz), 8. 91 (1H, d, J=8. 9Hz)

参考例 4 1

参考例40の化合物(150mg)のメタノール溶液(3.6ml)に1規定 水酸化カリウム水溶液(722μl)を加え4時間還流した。次いで、反応液を 濃縮し水にあけ、クロロホルムで抽出した。クロロホルム層を食塩水で洗浄し、 硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)を用い分離し、白色

5-メタンスルホニルー2-(シクロヘキセン-1-イル)-インドール

NMR (CDC I_3) δ 值: 1. 6-1. 9 (4H, m), 2. 17 (2H, m), 2. 46 (2H, m), 3. 07 (3H, s), 6. 23 (1H, bs), 6. 54 (1H, s), 7. 42 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 67 (1H, dd, J=1. 8Hz, 8. 6Hz), 8. 17 (1H,

s), 8. 50 (1H, bs)

粉末の目的物(75mg, 76%)を得た。

実施例40

1-(4-フルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-(シクロヘキ

センー1ーイル) ーインドール

参考例41の化合物(50mg)のジメチルホルムアミド溶液(1.8ml)に0℃にて、水素化ナトリウム(11mg)を加え同温で15分撹拌し、さらに、4-フルオロベンゾイルクロリド(43mg)を加え、室温で終夜撹拌した。反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液にあけ、トルエンで抽出した。トルエン層を食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。得られた残渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1、次にヘキサン:酢酸エチル=1:1)を用い分離し、白色粉末の目的物(21g,30%)を得た。

NMR (CDC I₃) δ値: 1. 2-1. 5 (4H, m), 1. 90 (2H, m), 2. 11 (2H, m), 3. 09 (3H, s), 5. 76 (1H, m), 6. 64 (1H, s), 7. 12 (2H, t, J=8. 5Hz), 7. 59 (2H, m), 7. 79 (1H, dd, J=1. 8Hz, 8. 64Hz), 7. 94 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 20 (1H, d, J=1. 8Hz) 参考例42

<u>1 -ベンゼンスルホニルー2 - トリプチルスタニルー5 - メチルチオインドー</u> ル

1ーベンゼンスルホニルー5ーメチルチオインドール(1.0g)のテトラヒドロフラン溶液(30ml)に-78℃にて、nーブチルリチウム(1.6M, ヘキサン溶液, 2.5ml)を滴下し、15分後にヘキサメチルリン酸トリアミド(1.2g)を加え、さらに15分後にトリプチルチンクロリド(1.34g)を加え、反応液を同温で90分撹拌した。次いで、飽和塩化アンモニウム水溶液にあけ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で分離し、無色油状の目的物(1.46g,75%)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 0. 89 (9H, t, J=7. 2Hz), 1. 0-1. 7 (18H, m), 2. 48 (3H, s), 6. 75 (1H, s), 7. 13 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 3-7. 6 (3H, m), 7. 62 (2H, d, J=7. 0Hz), 7. 73 (1H, d, J=8. 8Hz) 参考例 43

1-ベンゼンスルホニルー2-フェニルー5-メチルチオインドール

参考例42の化合物(120mg), ヨウ化ベンゼン(700mg)とジクロロパラジウムビストリフェニルホスフィン(133mg)のエタノール懸濁液(12ml)を3日間還流した。反応液をセライトを用い濾過し、得られた瀘液を濃縮した。残渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で分離し、無色油状の目的物(99g,50%)を得た。NMR(CDCl₃)δ値:2.51(3H,s),6.48(1H,s),7.2-7.6(12H,m),8.22(1H,d,J=8.6Hz)参考例44

1 - ベンゼンスルホニルー 2 - フェニルー 5 - メタンスルホニルインドール 参考例 4 3 の化合物 (9 0 mg) を用い、実施例 3 と同様の方法で無色アモルファスの目的物 (8 5 mg, 8 7%)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 3. 10 (3H, s), 6. 64 (1H, s), 7. 2-7. 6 (10H, m), 7. 91 (1H, dd, J=1. 6Hz, 7. 3Hz), 8. 11 (1H, d, J=1. 6Hz), 8. 52 (1H, d, J=7. 3Hz)

参考例 4 5

<u>2-フェニルー5-メタンスルホニルインドール</u>

参考例44の化合物(80mg)を用い、実施例4と同様の方法で白色粉末の目的物(49mg, 99%)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 3. 10 (3H, s), 6. 94 (1H, s), 7.

3-7. 6 (4H, m), 7. 6-7. 8 (3H, m), 8. 26 (1H, s), 8. 75 (1H, bs)

実施例 4 1

参考例 4 6

<u>1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-フェニルインド</u> <u>-ル</u>

参考例 4 5 の化合物 (4 0 mg) と 4 - クロロベンゾイルクロリド (3 9 mg) を用い、実施例 5 と同様の方法で無色アモルファスの目的物 (2 4 mg, 4 0%) を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 3. 12 (3H, s), 6. 89 (1H, s), 7. 1-7. 4 (7H, m), 7. 51 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 8 4 (1H, dd, J=1. 5Hz, 8. 8Hz), 7. 92 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 29 (1H, d, J=1. 5Hz)

<u>2-(1-ベンゼンスルホニル-5-メチルチオインド-ル-2-イル) イソ</u> プロパノ-ル

アセトン (767mg) を用い、実施例1と同様の方法で白色粉末の目的物(2.4g,50%)を得た。

NMR (CDCI₃) δ 値: 1. 84 (6H, s), 2. 46 (3H, s), 4. 94 (1H, s), 6. 65 (1H, s), 7. 15 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 2-7. 6 (4H, m), 7. 82 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 89 (1H, d, J=8. 8Hz) EI-MS m/z: 361 (M+)

参考例 4 7

1-ベンゼンスルホニル-2-イソプロペニル-5-メチルチオインドール 参考例41の化合物(858mg)を用い、実施例2と同様の方法で白色粉末の目的物(977mg, 69%)を得た。

NMR (CDC I₃) δ値: 2. 24 (3H, s), 2. 48 (3H, s), 5. 14 (1H, s), 5. 29 (1H, s), 6. 37 (1H, s), 7. 2 -7. 5 (5H, m), 7. 65 (2H, d, J=7. 6Hz), 8. 08 (1H, d, J=8. 6Hz)

参考例 4 8

<u>1 -ベンゼンスルホニルー5 -メタンスルホニルー2 -イソプロベニルインド</u> -ル

参考例47の化合物(825mg)を用い、参考例40と同様の方法で無色油 状の目的物(428mg, 49%)を得た。

NMR (CDCi₃) δ値: 2. 25 (3H, s), 3. 07 (3H, s),
5. 15 (1H, s), 5. 37 (1H, s), 6. 55 (1H, s), 7. 3
-7. 6 (3H, m), 7. 70 (2H, d, J=7. 6Hz), 7. 85 (1H, dd, J=1. 5Hz, 8. 6Hz), 8. 03 (1H, d, J=1. 5Hz), 8. 36 (1H, d, J=8. 6Hz)

参考例 4 9

2-イソプロペニル-5-メタンスルホニルインドール

参考例48の化合物(400mg)を用い、参考例41と同様の方法で白色粉末の目的物(249mg, 99%)を得た。

NMR (CDC I₃) δ値: 2. 21 (3H, s), 3. 08 (3H, s),
5. 19 (1H, s), 5. 40 (1H, s), 6. 66 (1H, s), 7. 4
5 (1H, d, J=8. 5Hz), 7. 71 (1H, d, J=8. 5Hz),
8. 20 (1H, s), 8. 61 (1H, bs)

実施例 4 2

<u>1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-イソプロペニル</u> インドール

参考例49の化合物(230mg)を用い、実施例5と同様の方法で無色アモ

ルファスの目的物(173mg, 47%)を得た。

NMR (CDC I_3) δ 値: 1. 95 (3H, s), 3. 09 (3H, s), 5. 04 (1H, s), 5. 07 (1H, s), 6. 78 (1H, s), 7. 43 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 58 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 78 (2H, m), 8. 23 (1H, s)

試験例1

<u>COX-2発現細胞の作製</u>

ヒトCOX-2のcDNAはLPS刺激ヒト単球cDNAライブラリー(CLONETECH社)より、プラーク・ハイブリダイゼイション(plaque hybridization)によりクローニングし、pCOS-1に組み込んでpCOS-hCOX-2を作製した。pCOS-hCOX-2をCHO細胞にエレクトロポレーション法でトランスフェクトし、COX-2発現クローン2A12を得た。

試験例2

COX-2活性測定法

COX-2発現クローン2A12を96穴プレートに3000/wellでまき、48時間培養後、wellをHanks液で洗浄し、Hanks液に溶解した各濃度の化合物を加え、37℃で30分間培養した。アラキドン酸溶液を終濃度10μMとなるように加え、さらに30分間培養し、培養上清中のPGE2量をPGE2 ElAキット(CAYMAN社)で測定した。COX-2活性(%)は、Hanks液を加えたwellで産生されたPGE2量を100%として、各wellのPGE2量を測定し、各化合物のIC50値を算出した。結果を表4に示した。

表 4

化合物番号	I C _{so} 値 (M)
実施例 2	4.0 X 10 ⁻⁷
実施例3	6.0 X 10 ⁻⁷
実施例 4	4.0 X 10 ⁻⁷

産業上の利用可能性

本発明の化合物は、COX-2阻害作用等を有し、抗炎症薬等の医薬として有用である。

請求の範囲

1. 一般式(1)

$$R^{2} \longrightarrow R^{1}$$

$$C=0$$

$$R^{3}$$
(1)

式中、R¹は、水素原子、炭素数1~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、炭素数4~6のシクロアルケニル基、アリール基、ヘテロアリール基、アルキル部分が炭素数1~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基であるアルキルカルボニル基、アルケニル部分が炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基であるアルケニルカルボニル基、アルキニル部分が炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基であるアルキニルカルボニル基、または、一(CH₂)_m-R⁴を表わす。

ここで、mは0~3の整数を表わし、R⁴は炭素数1~3の直鎖もしくは 分枝鎖状のアルキル基で置換されていてもよい炭素数3~6のシクロアル キル基を表わす。

 R^{3} は $-SO_{2}-R^{5}$ を表わす、ここで R^{5} は炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基を表わす、

R³は、置換基を有していてもよいアリール基、置換基を有していてもよい 炭素数3~6のシクロアルキル基、または置換基を有していてもよい単環式 ヘテロ環基を表わす。

で示される化合物またはその水和物。

2. 一般式(1)において、R²がメタンスルホニル基又はエタンスルホニル基で

ある請求の範囲第1項記載の化合物またはその水和物。

- 3. 一般式(1)において、R'が、水素原子、炭素数1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数2~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基またはアルキニル基、炭素数4~6のシクロアルケニル基、アリール基、ヘテロアリール基、アルキル部分が炭素数1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基であるアルキルカルボニル基、アルケニル部分が炭素数2~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニルをであるアルケニルカルボニル基、アルキニル部分が炭素数2~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基であるアルケニルカルボニル基、アルキニル部分が炭素数2~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基であるアルキニルカルボニル基、または、一(CH₂)_mーR⁴、ここで、m、R⁴は前記と同じ意味を表わす、であり、R²がメタンスルホニル基またはエタンスルホニル基であり、R³が置換基を有していてもよいフェニル基、置換基を有していてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基、または置換基を有していてもよい単環式へテロ環基である請求の範囲第1項記載の化合物またはその水和物。
- 4. 2-エチルー1-(4-フルオロベンゾイル)-5-メタンスルホニルインドール、
- 1 (4 フルオロベンゾイル) 5 メタンスルホニル 2 n プロピルインドール、
- 1 (4 プロモベンゾイル) 5 メタンスルホニル 2 n プロピルインドール、
- 1 (4 クロロベンゾイル) 5 メタンスルホニル 2 n プロピルインドール、
- 5-メタンスルホニル-1-(4-メチルベンゾイル)-2-n-プロピルインドール、
- 5-メタンスルホニルー2-n-プロピルー1-(4-トリフルオロメチルベン

ゾイル) -インドール、

1 - (4 - クロロベンゾイル) - 5 - メタンスルホニル - 2 - メチルインドール、

5-メタンスルホニル-1-(4-ニトロベンゾイル)-2-n-プロピルインドール、

1 - (4-ヨードベンゾイル) - 5 - メタンスルホニル - 2 - n - プロピルインドール、

1-(2,4-ジクロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1 - (5 - プロモー2 - フロイル) - 5 - メタンスルホニルー2 - n - プロピルインドール、

5-メタンスルホニルー1-(4-メトキシベンゾイル)-2-n-プロピルインドール、

1 - (6 - クロロニコチノイル) - 5 - メタンスルホニルー 2 - n - プロピルインドール、

1 - (4 - エチルベンゾイル) - 5 - メタンスルホニル - 2 - n - プロピルインドール、

1 - (5 - プロモー2 - クロロベンゾイル) - 5 - メタンスルホニルー2 - n - プロピルインドール、

5 ーメタンスルホニルー1 ー (4 ーメチルチオベンゾイル) ー 2 ー n ープロピルインドール、

1 - (2, 4, 6 - トリクロロベンゾイル) - 5 - メタンスルホニル - 2 - n - プロピルインドール、

1-ベンゾイル-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1-(4-イソプロピルベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1 ーシクロヘキシルカルボニルー5 ーメタンスルホニルー2 - n - プロピルインドール、

1 - (5 - クロロー 2 - テノイル) - 5 - メタンスルホニルー 2 - n - プロピルインドール、

1-(4-n-プロピルベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1-(3,5-ジクロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1 - (2, 3 - ジフルオロベンゾイル) - 5 - メタンスルホニル - 2 - n - プロ ピルインドール、

1 - (3,4-ジクロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1 - (2 - クロロー 4 , 5 - ジフルオロベンゾイル) - 5 - メタンスルホニルー 2 - n - プロピルインドール、

1-(3,5-ジプロモベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1-(2,3,5-トリクロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1-(2, 4, 6-トリメチルベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1-(2,6-ジクロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1 - (4 - メトキシ - 3 - フルオロベンゾイル) - 5 - メタンスルホニル - 2 - n - プロピルインドール、

1-(4-プロモベンゾイル)-5-メタンスルホニルインドール、

2-n-ブチル-1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニルインド

ール、

1 - (4 - クロロベンゾイル) - 5 - メタンスルホニル - 2 - n - ペンチルインドール、

1 - (4 - クロロベンゾイル) - 2 - n - ヘキシル- 5 - メタンスルホニルインドール、

1 - (4 - クロロベンゾイル) - 2 - シクロプロピルメチル - 5 - メタンスルホニルインドール、

2-アリル-1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニルインドール、

1-(4-クロロベンゾイル)-5-エタンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1-(4-クロロベンゾイル)-5-n-プロパンスルホニル-2-n-プロピルインドール、

1-(4-フルオロベンゾイル-5-メタンスルホニル-2-(シクロヘキセン -1-イル)-インドール、

1-(4-クロロベンゾイル)-5-メタンスルホニル-2-フェニルインドー ルおよび

1 - (4 - クロロベンゾイル) - 5 - メタンスルホニル - 2 - イソプロペニルインドール

からなる化合物群から選択される請求の範囲第1項記載の化合物またはその水和物。

5. 一般式(2)

$$\begin{array}{cccc}
R^2 & & & \\
& & & \\
N & & & \\
H & & & \\
\end{array}$$
(2)

式中、 R^1 および R^2 は、それぞれ、請求の範囲第1項で定義したと同じ意味

(3)

を表わす、

で示される化合物と、一般式(3)

R³COOH

式中、R³は、請求の範囲第1項で定義したと同じ意味を表わす, で示されるカルボン酸またはその反応性誘導体を反応させることを特徴とする、 請求の範囲第1項記載の化合物を製造する方法。

- 6. 請求の範囲第1項~第4項のいずれか1項に記載の化合物および添加成分を 含有する医薬組成物。
- 7. 請求の範囲第1項~第4項のいずれか1項に記載の化合物を含有するシクロオキシゲナーゼ阻害剤。
- 8. 請求の範囲第1項~第4項のいずれか1項に記載の化合物を含有する抗炎症剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP97/00366

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER			
Int. Cl ⁶ C07D209/08, 12, 401/	06, 405/06, 409/06, A	61K31/40, 44	
According to International Patent Classification (IPC) or to bo	th national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED			
Minimum documentation searched (classification system followed		·	
Int. C1 ⁶ C07D209/08, 12, 401/			
Documentation searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in t	he fields searched	
Electronic data base consulted during the international search (name	e of data base and, where practicable, search	terms used)	
CAS ONLINE			
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category* Citation of document, with indication, where		Relevant to claim No.	
A JP, 7-2770, A (Adir et Co. January 6, 1995 (06. 01. 9) Full descriptions & AU, 94 & EP, 624575, A1 & FR, 270 & CA, 2123267, A & ZA, 940 & NZ, 260505, A	5), 61974, A 5095, A	1 - 8	
A JP, 7-215966, A (Merck Fro August 8, 1995 (08. 08. 95 Full descriptions & EP, 53 & CA, 2079376, A),	1 - 8	
A JP, 7-224063, A (Merck Fro August 22, 1995 (22. 08. 9 Full descriptions & EP, 53 & CA, 2079375, A	5),	1 - 8	
A JP, 60-209564, A (Pfizer I October 22, 1985 (22. 10. Full descriptions & EP, 15 & AU, 85400059, A & NO, 85	85), 6603, A	1 - 8	
X Further documents are listed in the continuation of Box C	. See patent family annex.		
 Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priorit date and not in conflict with the application but cited to understant to be of particular relevance 			
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other			
special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	comprise with one or more other such	step when the document is	
"P" document published prior to the international filing date but later that the priority date claimed	"&" document member of the same patent	e art	
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear		
April 25, 1997 (25. 04. 97)	May 7, 1997 (07. 0	•	
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer		
Japanese Patent Office			
Facsimile No.	Telephone No.		
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/00366

		PCT/	JP97/00366
C (Continuation). I	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category* Cita	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No
& FI, & DD, & CS, & RO, & IL, & CA,	8501213, A & US, 4556672, A 8501069, A & PT, 80117, A 232039, A & ES, 8603408, A 8501920, A & ZA, 8501991, A 90952, A & CN, 8501028, A 74631, A & IL, 85130, A 1251441, A & SU, 1445556, A 8904540, A & JP, 4-235165, A		
			*
	inustion of second sheet) (July 1982)		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

A PARRO	PAZARAAT (PROMANA)		
A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
1111.01	07D209/08.12.401/06.4	05/06, 409/06,	
, A	5 1 K 3 1 / 4 0. 4 4		
-			
D 301-1-+	/* 1 () E2		
	行った分野		
過度を行った	最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. CI C	7D209/08.12.401/06.4	05/06, 409/06,	
A	31K31/40, 44		
星小网络村内	Al on Market and Strate at the		
取小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
}			
国際調査では	用した電子データベース(データベースの名称	Strate Adams I am a series	
CAS ON	noには、アークペース(アータペースの名称 I.INF	、調査に使用した用語)	
C. 関連する	ると認められる文献		
引用文献の			18 14 - 1 7
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	J P, / - 2 7 7 0, A (アディール ェ	コンパニー) 6 1日 1005 (0	明水の範囲の番号
	0. 01. 95), 全文&AV.94619	74. A&EP 624575 A10	1-6
	FR. 2105095, A&CA, 2123	267. A&ZA. 9403255 A	
	&NZ, 260505, A	11 - 11 - 11 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -	
A	JP, 7-215966, A (メルク フロ	スト カナダ インコーポレーテッド)	1 - 8
	• • • • # • 1995 (08, 08, 95)	, 全文&EP, 535925, A1&C	1 - 0
	A, 2079376, A	, , , , , , ,	
	ID 6 00 to a		
Α	JP, 7-224063, A (メルク フロ	スト カナダ インコーポレーテッド)	1 - 8
	· · · · · o /3 · 1995 (22, 08, 95)),全文&EP,535926,A1&	
	CA, 2079375, A		
又 C棚の練き	にも文献が列挙されている。		
	にも大阪が列手されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献の)カテゴリー		
	とのある文献ではなく、一般的技術水準を示す	の日の後に公表された文献	
60	及的技術が年を示り	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ	れた文献であって
	ではあるが、国際出願日以後に公表されたも	て出願と矛盾するものではなく、	発明の原理又は理
Ø	、	論の理解のために引用するもの	
「L」優先権主	張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、当	該文献のみで発明
日若しく	は他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考え	られるもの
文献 (理	由を付す)	「Y」特に関連のある文献であって、当	該文献と他の1以
	る開示、使用、展示等に含及する文献	上の文献との、当業者にとって自	明である組合せに
「P」国際出願	日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性がないと考えられる	もの
		「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了	した日	国際調査報告の発送日	
	04.97		0F 0F
		07.0	0 5.97
国際調査機関の	名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	T
	特許庁 (ISA/JP)		4 C 9 1 5 9
郵	便番号100	富永保田	
	千代田区霞が関三丁目 4番3号	電話番号 03-3581-1101	
_		PORTED VOTODOITION	内型 3.4.5.4

	国際出願番号 PCT/JP97/00366	
C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の	RR 油・ナフ	
カテゴリー*	】 ・・カース取る 及び一部の間所が関連するときは、その限策士を留定の中二・・ 「独立の位置です。	
. A	JP, 00-209564, A (ファイザー インコーポレイテッド) 22 10	J
	M. 1900 (22. 10. 85). 全文&EP. 156669 ARAIT OF A	
	00059, A&NO, 8501054, A&DK, 8501213, A&US, 4	
	5 5 6 6 7 2, A&F I, 8 5 0 1 0 6 9, A&PT, 8 0 1 1 7, Aⅅ, 2 3 2 0 3 9, A&ES, 8 6 0 3 4 0 8, A&CS, 8 5 0 1 9 2 0, A&ZA, 8 5	
	01991, A&RO. 90952, A&CN. 8501028, A&IL, 746	
	31. A&I L, 85130, A&CA, 1251441, A&SU, 144555	
	6. A&FI, 8904540. A&JP, 4-235165, A	
1		
	•	
}		
ļ		
1		
J		
1		
1		
j		
1		
į		
1		
1		
1		
[
1		
1		